(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表2002-506072 (P2002-506072A)

(43)公表日 平成14年2月26日(2002.2.26)

(51) Int.Cl.	繼 別記号	F I	デーマコート*(多考)
C 0 7 D 209/08		C 0 7 D 209/08	4 C 0 7 1
A 6 1 K 31/381		A 6 1 K 31/381	4 C 0 8 6
31/382		31/382	4 C 2 O 4
31/4035		31/4035	
31/404		31/404	
22, 243	农籍查書	未請求 予備審查請求 有	(全 186 頁) 最終頁に続く
(21) 出願番号 (86) (22) 出顧日 (85) 翻訳文提出日 (86) 国際出願番号 (87) 国際公開番号 (87) 国際公開日 (31) 優先權主張番号 (32) 優先相主張国 (31) 優先權主張国 (31) 優先權主張日 (32) 優先相主張日 (32) 優先相主張日	特額2000-535645(P2000-535645) 平成11年3月11日(1999.3.11) 平成12年9月12日(2000.9.12) PCT/DK99/00121 WO99/46267 平成11年9月16日(1999.9.16) 0344/98 平成10年3月12日(1998.3.12) デンマーク(DK) 0480/98 平成10年4月3日(1998.4.3)	プ NOVO NO SELSXAB デンマーク国, エルト ノボ (71)出顧人 オントジェン アメリカ合衆国 カールスパド 6451	デーコーー2880 パグスパ アレ (番地なし) コーポレイション 1,カリフォルニア 92009, イーエル カミノ リアル
(33)優先權主張国	デンマーク(DK)		最終頁に統く

(54) 【発明の名称】 プロテインチロシンホスファターゼ (PTPase) のモジュレーター

(57)【要約】

本発明は、新規な化合物、新規な組成物、その使用方 法、およびその製造方法を提供するものであり、そして このような化合物は、PTP1B、CD45、SHP-1、SHP-2、PTPa、LAR及びHePTPなど のような、タンパク質チロシンホスファターゼ(Pro tein Tyrosine Phosphatase s) (PTPアーゼ) の薬理学的に有用なインヒビター である。本化合物は、1型糖尿病、11型糖尿病、耐糖 能障害、インスリン抵抗性、肥満、自己免疫を含む免疫 機能障害、凝固系の機能障害を伴う疾患、喘息を含むア レルギー疾患、骨粗鬆症、癌及び乾癬を含む増殖性障 **客、成長ホルモンの合成または作用の低下または上昇を** 伴う疾患、成長ホルモンの放出を調節するか、またはこ れに応答する、ホルモンまたはサイトカインの合成の低 下または上昇を伴う疾患、アルツハイマー病および精神 分裂病を含む脳の疾患、および感染症の治療に有用であ ٥.

(2)

特表2002-506072

【特許請求の範囲】

【請求項1】 式1:

【化1】

式 1

「式中、

Aは、式1中の二重結合と共に、インドリル、ベンゾ [b] チオフェニル、ベンゾ [b] フラニル、インダゾリル、ベンゾ [b] イソオキサゾリル、ベンゾイミダゾリル、ベンゾチアゾリル、ベンゾオキサゾリル、9Hーチエノ [2, 3-c] クロメニル、4, 5, 6, 7ーテトラヒドローベンゾ [b] チオフェニル、4, 5, 6, 7ーテトラヒドローチエノ [2, 3-b] ピリジル、4, 5, 6, 7ーテトラヒドローチエノ [2, 3-c] ピリジル、4, 5, 6, 7ーテトラヒドローチエノ [3, 2-c] ピリジル、4, 5, 6, 7ーテトラヒドローチエノ [3, 2-b] ピリジル、4, 7ージヒドロー5Hーチエノ [2, 3-c] ピラニル、4, 7ージヒドロー5Hーチエノ [2, 3-c] チオピラニル、4, 7ージヒドロー5Hーチエノ [2, 3-c] チオピラニル、6ージオキシドまたは4, 5, 6, 7ーテトラヒドロー4, 7ーエタノンーチエノ [2, 3-b] ピリジルであり;

 R_1 は、水素、 COR_5 、 OR_6 、 CF_3 、ニトロ、シアノ、 SO_3 H、 SO_2 NR $_7$ R $_8$ 、 $PO (OH) <math>_2$ 、 CH_2 PO (OH) $_2$ 、 $CHFPO (OH) <math>_2$ 、 CF_2 PO (OH) $_2$ 、 $C (=NH) NH_2$ 、 NR_7 R $_8$ であるか、または以下の5 員複素環: 【化 2】

(3)

特表2002-506072

から選択されるか、あるいは R_1 は、下記式:

【化3】

(式中、 R_{12} 、 R_{13} 、および R_{14} は、独立に、水素、 C_1-C_6 アルキル、アリールまたは、アリール C_1-C_6 アルキルであり、そして該アルキルおよびアリール基は、場合により置換されている)であり;

 R_2 は、 COR_5 、 OR_6 、 CF_3 、ニトロ、シアノ、 SO_3 H、 $SO_2NR_7R_8$ 、 PO (OH) $_2$ 、 CH_2 PO (OH) $_2$ 、CHFPO (OH) $_2$ 、 CF_2 PO (OH) $_2$ 、 CF_2 PO (OH) $_2$ 、C(=NH) NH_2 、 NR_7R_8 であるか、または以下の5員複素環:

[化4]

(4)

特表2002-506072

から選択され;

 R_3 、 R_{16} および R_{17} は、独立に、水素、ハロ、ニトロ、シアノ、トリハロメ ・チル、 $C_1 - C_6$ アルキル、アリール、アリール $C_1 - C_6$ アルキル、ヒドロキシ、 オキソ、カルボキシ、カルボキシ $C_1 - C_6$ アルキル、 $C_1 - C_6$ アルキルオキシカ ルボニル、アリールオキシカルボニル、アリール C_1 ー C_6 アルキルオキシカルボ ニル、 $C_1 - C_6$ アルキルオキシ、 $C_1 - C_6$ アルキルオキシ $C_1 - C_6$ アルキル、ア リールオキシ、アリール C_1 - C_6 アルキルオキシ、アリール C_1 - C_6 アルキルオ キシ C_1 - C_6 アルキル、チオ、 C_1 - C_6 アルキルチオ、 C_1 - C_6 アルキルチオC $_1$ - C_6 アルキル、アリールチオ、アリール C_1 - C_6 アルキルチオ、アリール C_1 $-C_6$ \mathbb{Z} C_6 アルキル、アリール C_1 - C_6 アルキルアミノ C_1 - C_6 アルキル、ジ(アリー $\nu_{C_1} - C_6$ アルキル) アミノ $C_1 - C_6$ アルキル、 $C_1 - C_6$ アルキルカルポニル、 $C_1 - C_6$ \mathbb{Z} \mathbb ルポニル、アリール C_1 - C_6 アルキルカルボニル C_1 - C_6 アルキル、 C_1 - C_6 ア ルキルカルボキシ、 $C_1 - C_6$ アルキルカルボキシ $C_1 - C_6$ アルキル、アリールカ ルポキシ、アリールカルボキシ C_1 ー C_6 アルキル、アリール C_1 ー C_6 アルキルカ ルポキシ、アリール C_1 ー C_6 アルキルカルボキシ C_1 ー C_6 アルキル、 C_1 ー C_6 ア

(5)

ルキルーカルボニルアミノ、 C_1-C_6 アルキルカルボニルアミノ C_1-C_6 アルキル、一カルボニルNR $_7$ C $_1-C_6$ アルキルCOR $_{11}$ 、アリールC $_1-C_6$ アルキルーカルボニルアミノ、アリールC $_1-C_6$ アルキルカルボニルーアミノC $_1-C_6$ アルキル、CONR $_7$ R $_8$ 、または C_1-C_6 アルキルCONR $_7$ R $_8$ (ここで、アルキルおよびアリール基は、場合により置換されており、そして R_{11} は、NR $_7$ R $_8$ 、または C_1-C_6 アルキルNR $_7$ R $_8$ である)であるか;あるいは R_3 は、

【化5】

(式中、 R_{12} 、 R_{13} 、および R_{14} は、独立に、水素、 C_1-C_6 アルキル、アリール、またはアリール C_1-C_6 アルキルであり、そして該アルキルおよびアリール基は、場合により置換されている)であり;

 R_5 は、ヒドロキシ、 C_1-C_6 アルキル、アリール、アリール C_1-C_6 アルキル、 C_1-C_6 アルキルオキシ、 C_1-C_6 アルキルオキシ C_1-C_6 アルキルオキシ、アリールオキシ、アリール C_1-C_6 アルキルオキシ、 CF_3 、または NR_7R_8 (ここで、該アルキルおよびアリール基は、場合により置換されている)であり・

 R_7 および R_8 は、水素、 C_1-C_6 アルキル、アリール、アリール C_1-C_6 アルキル、 C_1-C_6 アルキルカルボニル、アリールカルボニル、アリール C_1-C_6 アルキルカルボニル、 C_1-C_6 アルキルカルボキシまたはアリール C_1-C_6 アルキ

ルカルボキシ (ここで、該アルキルおよびアリール基は、場合により置換されている) から独立に選択されるか;あるいは

 R_7 および R_8 は、これらが結合している窒素と一緒に、 $3\sim 1$ 4個の炭素原子および窒素、酸素または硫黄から選択される $0\sim 3$ 個の追加のヘテロ原子を含む、飽和、部分飽和または芳香族の環系、2環系または3環系を形成し、この環系は、少なくとも1個の C_1 - C_6 アルキル、アリール、アリール C_1 - C_6 アルキル、ヒドロキシ、オキソ、 C_1 - C_6 アルキルオキシ、アリール C_1 - C_6 アルキルオキシ、 C_1 - C_6 アルキルオキシ(C_1 - C_6 アルキルオキシ(C_1 - C_6 アルキル(ここで、 C_1 - C_6 アルキル(ここで、 C_1 - C_6 アルキル)、アリール、アリール、アリール。 C_1 - C_6 アルキル、 C_1 - C_6 アルキル、 C_1 - C_6 アルキル、 C_1 - C_6 アルキルカルボニル、アリールカルボニル、アリールカルボニル、アリールカルボニル、アリールと C_1 - C_6 アルキルカルボニル、 C_1 - C_6 アルキルカルボキシまたはアリール C_1 - C_6 アルキルカルボキシ(ここで、アルキルおよびアリール基は、場合により置換されている)から独立に選択される)で場合により置換されていてもよいか;あるいは

 R_7 および R_8 は、独立に、飽和または部分飽和の環状5、6または7員アミン、イミドまたはラクタムである]の化合物、

または薬剤学的に許容しうる酸もしくは塩基とのその塩、または任意の光学異性体もしくはラセミ混合物を含む光学異性体の混合物、または任意の互変異性型

【請求項2】 Aがインドリルである、請求項1に記載の化合物。

【請求項3】 R_1 および R_2 が COR_5 であり、そして R_4 が水素である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項2に記載の化合物。

【請求項4】 R_1 が5ーテトラゾリルであり、そして R_2 が COR_5 である (ここで、 R_5 は、上記と同義である) 、請求項2に記載の化合物。

【請求項5】 R_1 および R_2 がCOOHであり、そして R_4 が水素である、 請求項2に記載の化合物。

【請求項6】 Aがベンゾ [b] チオフェニルである、請求項1に記載の化合物。

【請求項7】 R_1 および R_2 が COR_5 であり、そして R_4 が水素である(こ

こで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項6に記載の化合物。

【請求項8】 R_1 が5ーテトラゾリルであり、そして R_2 が COR_5 である (ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項6に記載の化合物。

【請求項9】 R_1 および R_2 がCOOHであり、そして R_4 が水素である、 請求項6に記載の化合物。

【請求項10】 Aがベンゾ [b] フラニルである、請求項1に記載の化合物。

【請求項11】 R_1 および R_2 がCOR $_5$ であり、そして R_4 が水素である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項10に記載の化合物。

【請求項12】 R_1 が5-テトラゾリルであり、そして R_2 が COR_5 である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項10に記載の化合物。

【請求項13】 R_1 および R_2 がCOOHであり、そして R_4 が水素である、請求項10に記載の化合物。

【請求項14】 Aがインダゾリルである、請求項1に記載の化合物。

【請求項1.5】 R_1 および R_2 がCOR $_5$ であり、そして R_4 が水素である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項1.4に記載の化合物。

【請求項16】 R_1 が5 ーテトラゾリルであり、そして R_2 が COR_5 である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項14に記載の化合物。

【請求項17】 R_1 および R_2 がCOOHであり、そして R_4 が水素である、請求項14に記載の化合物。

【請求項18】 Aがペンゾ [b] イソオキサゾリルである、請求項1に記載の化合物。

【請求項19】 R_1 および R_2 が COR_5 であり、そして R_4 が水素である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項18に記載の化合物。

【請求項20】 R_1 が5ーテトラゾリルであり、そして R_2 が COR_5 である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項18に記載の化合物。

【請求項21】 R_1 および R_2 がCOOHであり、そして R_4 が水素である、請求項18に記載の化合物。

【請求項22】 Aがペンゾイミダソリルである、請求項1に記載の化合物

【請求項23】 R_1 および R_2 が COR_5 であり、そして R_4 が水素である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項22に記載の化合物。

【請求項24】 R_1 が5ーテトラゾリルであり、そして R_2 が COR_5 である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項22に記載の化合物。

【請求項25】 R_1 および R_2 がCOOHであり、そして R_4 が水素である、請求項22に記載の化合物。

【請求項26】 Aがベンソチアソリルである、請求項1に記載の化合物。

【請求項27】 R_1 および R_2 が COR_5 であり、そして R_4 が水素である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項26に記載の化合物。

【請求項28】 R_1 が5ーテトラゾリルであり、そして R_2 が COR_5 である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項26に記載の化合物。

【請求項29】 R_1 および R_2 がCOOHであり、そして R_4 が水素である、請求項26 に記載の化合物。

【請求項30】 Aがベンゾオキサゾリルである、請求項1に記載の化合物

【請求項31】 R_1 および R_2 が COR_5 であり、そして R_4 が水素である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項30に記載の化合物。

【請求項32】 R_1 が5ーテトラゾリルであり、そして R_2 が COR_5 である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項30に記載の化合物。

【請求項33】 R_1 および R_2 がCOOHであり、そして R_4 が水素である、請求項30に記載の化合物。

【請求項34】 Aが4, 5, 6, 7ーテトラヒドローチエノ [2, 3-b] ピリジルである、請求項1に記載の化合物。

【請求項35】 R_1 および R_2 が COR_5 であり、そして R_4 が水素である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項34に記載の化合物。

【請求項36】 R_1 が5ーテトラゾリルであり、そして R_2 が COR_5 である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項34に記載の化合物。

【請求項37】 R_1 および R_2 がCOOHであり、そして R_4 が水素である

特表2002-506072

、請求項34に記載の化合物。

【請求項38】 Aが4, 5, 6, 7ーテトラヒドローチエノ [2, 3-c] ピリジルである、請求項1に記載の化合物。

【請求項39】 R_1 および R_2 が COR_5 であり、そして R_4 が水素である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項38に記載の化合物。

【請求項40】 R_1 が5-テトラゾリルであり、そして R_2 が COR_5 である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項38に記載の化合物。

【請求項41】 R_1 および R_2 がCOOHであり、そして R_4 が水素である、請求項38に記載の化合物。

【請求項42】 Aが4, 5, 6, 7ーテトラヒドローチエノ [3, 2-c] ピリジルである、請求項1に記載の化合物。

【請求項43】 R_1 および R_2 が COR_5 であり、そして R_4 が水素である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項42に記載の化合物。

【請求項44】 R_1 が5ーテトラゾリルであり、そして R_2 が COR_5 である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項42に記載の化合物。

【請求項45】 R_1 および R_2 がCOOHであり、そして R_4 が水素である、請求項42に記載の化合物。

【請求項46】 Aが4, 5, 6, 7-テトラヒドローチエノ [3, 2-b] ピリジルである、請求項1に記載の化合物。

【請求項47】 R_1 および R_2 が COR_5 であり、そして R_4 が水素である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項46に記載の化合物。

【請求項48】 R_1 が5ーテトラゾリルであり、そして R_2 が COR_5 である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項46に記載の化合物。

【請求項49】 R_1 および R_2 がCOOHであり、そして R_4 が水素である、請求項46に記載の化合物。

【請求項50】 Aが4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラニルである、請求項1に記載の化合物。

【請求項51】 R_1 および R_2 が COR_5 であり、そして R_4 が水素である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項50に記載の化合物。

【請求項52】 R_1 が5ーテトラゾリルであり、そして R_2 が COR_5 である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項50に記載の化合物。

【請求項53】 R_2 が COR_5 または5-テトラゾリルである(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項50に記載の化合物。

【請求項54】 R_1 および R_2 がCOOHであり、そして R_4 が水素である、請求項50に記載の化合物。

【請求項55】 $R_3 M C_1 - C_6 アルキルである(ここで、アルキル基は、場合により置換されている)、請求項52に記載の化合物。$

【請求項56】 R_1 が5ーテトラゾリルであり、 R_2 がCOOHであり、 R_3 が水素であり、そして R_3 が C_1 - C_6 アルキルである(ここで、アルキル基は、場合により置換されている)、請求項50に記載の化合物。

【請求項57】 R₃が5位に位置する、請求項55に記載の化合物。

【請求項58】 R₃が7位に位置する、請求項55に記載の化合物。

【請求項59】 R₃が5位に位置する、請求項56に記載の化合物。

【請求項60】 R₃が7位に位置する、請求項56に記載の化合物。

【請求項61】 R_1 および R_2 がCOOHであり、 R_4 が水素であり、そして R_3 が C_1 - C_6 アルキルである(ここで、アルキル基は、場合により置換されている)、請求項50に記載の化合物。

【請求項62】 R_3 が $-CH_2-NR_7R_8$ である(ここで、 R_7 及び R_8 は、上記と同義である)、請求項50に記載の化合物。

【請求項63】 R_3 が $-CH_2-NR_7R_8$ である(ここで、 R_7 及び R_8 は、

上記と同義である)、請求項51に記載の化合物。

【請求項64】 R₃が5位に位置する、請求項62に記載の化合物。

【請求項65】 R₃が7位に位置する、請求項62に記載の化合物。

【請求項66】 R₃が5位に位置する、請求項63に記載の化合物。

【請求項67】 R₃が7位に位置する、請求項63に記載の化合物。

【請求項68】 R₃が5位に位置する、請求項62に記載の化合物。

【請求項69】 R₃が7位に位置する、請求項61に記載の化合物。

【請求項70】 Aが4, 5, 6, 7-テトラヒドロー4, 7-エタノンー

チエノ [2, 3-b] ピリジルである、請求項1に記載の化合物。

【請求項71】 R_1 および R_2 が COR_5 であり、そして R_4 が水素である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項70に記載の化合物。

【請求項72】 R_1 が5ーテトラゾリルであり、そして R_2 が COR_5 である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項70に記載の化合物。

【請求項73】 R_1 および R_2 がCOOHであり、そして R_4 が水素である、請求項70に記載の化合物。

【請求項74】 Aが4, 5, 6, 7-テトラヒドローベンゾ [b] チオフェニルである、請求項1に記載の化合物。

【請求項75】 R_1 および R_2 が COR_5 であり、そして R_4 が水素である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項74に記載の化合物。

【請求項76】 R_1 が5ーテトラゾリルであり、そして R_2 が COR_5 である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項74に記載の化合物。

【請求項77】 R_1 および R_2 がCOOHであり、そして R_4 が水素である、請求項74に記載の化合物。

【請求項78】 Aが4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] チオピラニルである、請求項1に記載の化合物。

【請求項79】 R_1 および R_2 が COR_5 であり、そして R_4 が水素である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項78に記載の化合物。

【請求項80】 R_1 が5-テトラゾリルであり、そして R_2 が COR_5 である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項78に記載の化合物。

【請求項81】 R_1 および R_2 がCOOHであり、そして R_4 が水素である、請求項78に記載の化合物。

【請求項82】 Aが4, 7-ジヒドロ-5H-チェノ [2, 3-c] チオピラニル-6-オキシドである、請求項1に記載の化合物。

【請求項83】 R_1 および R_2 が COR_5 であり、そして R_4 が水素である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項82に記載の化合物。

【請求項84】 R_1 が5-テトラゾリルであり、そして R_2 が COR_5 である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項82に記載の化合物。

【請求項85】 R_1 および R_2 がCOOHであり、そして R_4 が水素である、請求項82に記載の化合物。

【請求項86】 Aが4, 7 -ジヒドロ-5H -チエノ [2, 3-c] チオピラニル-6, 6 -ジオキシドである、請求項1に記載の化合物。

【請求項87】 R_1 および R_2 が COR_5 であり、そして R_4 が水素である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項86に記載の化合物。

【請求項88】 R_1 が5ーテトラゾリルであり、そして R_2 が COR_5 である(ここで、 R_5 は、上記と同義である)、請求項86に記載の化合物。

【請求項89】 R_1 および R_2 がCOOHであり、そして R_4 が水素である、請求項86に記載の化合物。

【請求項90】 下記から選択される化合物:

2- (オキサリル-アミノ) -4, 5, 6, 7-テトラヒドローベンゾ [b] チオフェン-3-カルボン酸;

2- (オキサリル-アミノ) -6-オキソ-4, 5, 6, 7-テトラヒドローペンゾ [b] チオフェン-3-カルボン酸;

6-ペンゾイル-2-(オキサリル-アミノ)-4,5,6,7-テトラヒドローチエノ [2,3-c] ピリジン-3-カルボン酸;

6-ベンジル-2-(オキサリル-アミノ)-4, 5, 6, 7-テトラヒドロ-チエノ [2, 3-c] ピリジン-3-カルボン酸;

6-メチル-2-(オキサリル-アミノ) -4, 5, 6, 7-テトラヒドローチエノ [2, 3-c] ピリジン-3-カルボン酸;

2-(オキサリルーアミノ)-6-フェネチルー4, 5, 6, 7-テトラヒド ローチエノ [2, 3-c] ビリジンー3-カルボン酸;

5-ベンゾイル-2- (オキサリル-アミノ) -4, 5, 6, 7-テトラヒド ローチエノ [3, 2-c] ピリジン-3-カルボン酸;

5-ペンジル-2-(オキサリルーアミノ)-4,5,6,7-テトラヒドローチエノ [3,2-c] ピリジン-3-カルポン酸;

5-メチルー2-(オキサリルーアミノ) -4, 5, 6, 7-テトラヒドローチエノ [3, 2-c] ピリジンー3-カルボン酸;

- 2-(オキサリルーアミノ) -5-フェネチルー4, 5, 6, 7-テトラヒド ローチエノ <math>[3, 2-c] ピリジンー3-カルボン酸;
- 2- (オキサリル-アミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;
- 2-(オキサリル-アミノ)-4,5,6,7-テトラヒドロ-4,7-エタ ノーチエノ [2,3-b] ピリジン-3-カルボン酸;
- 2-(オキサリルーアミノ) -6-ピリジンー2-イルメチルー4, 5, 6,
- 7-テトラヒドローチエノ [2, 3-c] ピリジン-3-カルボン酸;
- 2- (オキサリルーアミノ) -4, 5, 6, 7-テトラヒドローチエノ [2,
- 3-c] ピリジン-3-カルボン酸;
- 2-(オキサリルーアミノ) -5-(((4-オキソークロメンー4H-2-カルボニル) アミノ) メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;
 - 6-(3-メトキシーベンジル)-2-(オキサリルーアミノ)-4, 5, 6
- , 7-テトラヒドローチエノ [2, 3-c] ピリジン-3-カルボン酸;
 - 6- (オキサリルーアミノ) -1H-インドール-7-カルボン酸;
 - 6-(オキサリルーアミノ)-1H-インドール-5-カルボン酸;
- 1-(3-メトキシーベンジル)-6-(オキサリルーアミノ)-1 H-インドール-5-カルボン酸;
- 2- (オキサリルーアミノ) -6-ピリジン-3-イルメチル-4, 5, 6,
- 7-テトラヒドローチエノ [2, 3-c] ピリジン-3-カルボン酸;
- 7-テトラヒドローチエノ [2, 3-c] ピリジン-3-カルボン酸;
- 2- (オキサリルーアミノ) -5- (2'-スピロ[1', 3'] ジオキソラ
- ン) -6. 7-ジヒドロ-4H-ベンソ[b] チオフェン-3-カルボン酸;
- 3-[4-(3-モルホリン-4-イループロピオニル) ピペラジン-1- イルメチル] -6-(オキサリルーアミノ) -1H-インドール-5-カルボン酸:

7-テトラヒドローチエノ [2, 3-c] ピリジン-3-カルポン酸;

- 2- (オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ[2, 3-c]
-] チオピラン-3-カルボン酸;
 - 2- (オキサリル-アミノ) -6-オキソ-4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ
- [2, 3-c] チオピラン-3-カルポン酸;
- 2- (オキサリル-アミノ) -6, 6-ジオキソ-4, 7-ジヒドロ-5H-
- チエノ [2, 3-c] チオピラン-3-カルボン酸;
- 2- (オキサリル-アミノ) -9H-チエノ [2, 3-c] クロメン-3-カルボン酸;
 - 2- ((2H-テトラゾール-5-カルボニル) アミノ) -4, 7-ジヒドロ
- -5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;
- N-(3-(2H-テトラゾール-5-イル)-4,7-ジヒドロ-5H-チェノ[2,3-c]ピラン-2-イル)オキサム酸;
- - 2- (オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チェノ [2, 3-c
-] ピリジン-3,6-ジカルボン酸6-ベンジルエステル;
 - 2- (オキサリル-アミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c
-] ピリジン-3, 6-ジカルボン酸6-エチルエステル;
 - 6-アセチルー2-(オキサリルーアミノ)-4,5,6,7-テトラヒドロ
- チエノ [2, 3-c] ピリジン-3-カルボン酸;
 - 2- (オキサリルーアミノ) -6-フェニルカルバモイルメチルー4, 5, 6
- , 7-テトラヒドロ-チエノ[2,3-c]ピリジン-3-カルボン酸;
- 5-(1,3-ジオキソー1,3-ジヒドローイソインドールー2-イルメチ
- (1) -2-(7+4) (1) -2 (1)
- c] ピラン-3-カルポン酸;
- 5-(ペンゾイルアミノーメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸;
- 5-ペンゾイルオキシメチル-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸;
 - 2- (オキサリルーアミノ) -5- (1-オキソー1, 3-ジヒドローイソイ

ンドール-2-イルメチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

1-(2-(4-メチルーピペラジン-1-イル)-2-オキソーエチル)-6-(オキサリルーアミノ)-1 H-インドール-7-カルボン酸;

N-(4-カルボキシメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドローペンゾ [b] チオフェン-2-イル) -オキサム酸;

N-(4-カルボキシメチル-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]

] ピラン-2-イル) -オキサム酸;

N-(4-カルボキシメチレン-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c] ピラン-2-イル) -オキサム酸;

N-(4-(2H-テトラゾール-5-イルメチル)-4,5,6,7-テトラヒドローベンゾ[b] チオフェン-2-イル)-オキサム酸;

N-(4-(2H-テトラゾール-5-イルメチル)-4,7-ジヒドロ-5H-チェノ[2,3-c]ピラン-2-イル)-オキサム酸;

2-(オキサリルーアミノ) -5-((3-フェノキシーペンゾイルアミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-(3,5-ジメトキシーペンゾイルアミノ)-メチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c]ピラン-3-カルボン酸;

5-(3,5-ピスートリフルオロメチルーベンゾイルアミノ) -メチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4,7-ジヒドロー5 H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-((シクロヘキサンカルボニルーアミノ) -メチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロー<math>5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸:

5-((3-ジメチルアミノーペンゾイルアミノ)-メチル)-2-(オキサ

リルーアミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チェノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-((4-アセチルアミノーベンゾイルアミノ) -メチル) -2-(オキサリル-アミノ) -4, 7-ジヒドロ-<math>5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-((2-シクロペンタ-2-エニルーアセチルアミノ) -メチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロ-<math>5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-((2-アセチルアミノーベンゾイルアミノ) -メチル) -2-(オキサリル-アミノ) -4, 7-ジヒドロ-<math>5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-((3-メトキシーベンゾイルアミノ) -メチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-((4-ジメチルアミノーベンゾイルアミノ) -メチル) -2-(オキサリル-アミノ) -4, 7-ジヒドロ-<math>5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

2-(オキサリルーアミノ) -5-((4-フェノキシーベンゾイルアミノ)-メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カル ポン酸:

5-((4-アセトキシーベンゾイルアミノ) -メチル) -2-(オキサリル-アミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-(プタ-2-エノイルアミノーメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸;

2-(オキサリルーアミノ) -5-((4-オキソー4-フェニループチリルアミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピランー3-カルボン酸;

2-(オキサリル-アミノ)-5-((5-オキソーヘキサノイルアミノ)-

メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チェノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸:

4-カルボキシメチル-2-(オキサリル-アミノ)-4,5,6,7-テト ラヒドロ-ベンゾ [b] チエノフェン-3-カルボン酸;

2-(オキサリルーアミノ) -5-((2-チオフェン-2-イルーアセチルアミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-(((1H-7))-2-3-7) (オキサリルーアミノ) -3-7 (オキサリルーアミノ) -4 (7-3)とドロー5H-5エノ [2, 3-c] ピランー3-7ルボン酸;

5-(((1H-インドール-5-カルボニル)-アミノ)-メチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸;

2-(オキサリル-アミノ) -5-((3-ピリジン-3-イル-アクリロイルアミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

2-(オキサリル-アミノ) -5-((4-オキソ-4-フェニループタ-2-エノイルアミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-((2-(4-ペンジルオキシーフェノキシ) - アセチルアミノ) - メチル) -2-(オキサリル-アミノ) -4,7-ジヒドロ-<math>5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸;

2-(オキサリルーアミノ) -5-(((4-オキソー4H-クロメン-3-カルボニル) -アミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-(((5-ベンジルオキシ-1H-インドール-2-カルボニル)-アミ

ノ) -メチル) -2-(オキサリル-アミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チェノ[2.3-c] ピラン-3-カルボン酸:

2-(オキサリルーアミノ) -5-((3-チオフェン-2-イルーアクリロイルアミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

2- (オキサリル-アミノ) -5- (((4-オキソークロメン-4H-3-カルボニル) アミノ) メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸:

2-(オキサリルーアミノ) -5-((3-フェニループロピオニルアミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロー5H-チエノ [2, 3-c] ピランー3-カルポン酸;

5-(((フラン-2-カルボニル)-アミノ)-メチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸;

5-(((ナフタレン-2-カルボニル)-アミノ)-メチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸:

2-(オキサリルーアミノ) -5-((2-フェノキシーアセチルアミノ) - メチル) -4, 7-ジヒドロー<math>5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸:

2-(3+4) -(3-4)

5-((2-(3,4-ジメトキシーフェニル)-アセチルアミノ)-メチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸:

5-((2-(4-x)+2)-7x=2) - (オキサリル-アミノ) - 4, 7-3とドロー5 H - 5 H -

2- (オキサリル-アミノ) -5- ((3-フェニル-アクリロイルアミノ)

-メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チェノ [2, 3-c] ピラン-3-カル ポン酸;

5-((3-(3,5-ジメトキシーフェニル)-アクリロイルアミノ)-メ チル) -2-(オキサリルーアミノ)-4, 7-ジヒドロ-5H-チェノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸;

2-(オキサリル-アミノ)-5-(((5-オキソーピロリジン-2-カルボニル)-アミノ)-メチル)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸;

5-(((フラン-3-カルボニル)-アミノ)-メチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸:

2-(オキサリルーアミノ) -5-(((チオフェン-2-カルボニル) -アミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3 -カルボン酸;

5-((2-(1, 3-ジオキソ-1, 3-ジヒドローイソインドールー2-1ル) - アセチルアミノ) - メチル) - 2-(オキサリルーアミノ) - 4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ <math>[2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

2-(オキサリルーアミノ) -5-(((ピラジン-2-カルボニル) -アミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸:

2-(オキサリルーアミノ) -5-(((1-オキシーピリジン-2-カルボニル) -アミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸:

2-(オキサリルーアミノ) -5-(((ピリジン-2-カルボニル) -アミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

2-(オキサリルーアミノ)-5-(((ピリジン-3-カルボニル)-アミノ)-メチル)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸;

- 5-((2-(3,5-ピスートリフルオロメチルーフェニル)-アセチルアミノ)-メチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロー<math>5H-チェノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸;
- 5-((3-ペンゼンスルホニループロピオニルアミノ) -メチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロー<math>5H-チエノ [2, 3-c] ピラン -3-カルボン酸:
- 5-((3-(3,5-ジフルオローフェニル)-アクリロイルアミノ)-メチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チェノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸:
- 2-(オキサリル-アミノ)-5-((4-オキソーペンタ-2-エノイルアミノ)-メチル)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸;
- 5-((3-(1,3-i)) + 3-i) 5-(3-(1,3-i)) + 3-i 1-(3-(1,3-i)) +
- 5-((2-(4-ジメチルアミノ-フェニル)-アセチルアミノ)-メチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-<math>5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸;
- 5-((ベンゾ(1,3)ジオキソール-5-カルボニル)-アミノ)-メチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸:
- 5-((2-r)セチルアミノ-3-r) -2-(r) -3-r) -2-(r) -3-r) -4-r) -2-(r) -3-r) -4-r) -4-r) -3-r) -3-

ボン酸:

2-(オキサリル-アミノ) -5-((2-オキソ-3-フェニループロピオニルアミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸:

5-((2-ベンソイルアミノーアセチルアミノ) -メチル) -2-(オキサリル-アミノ) -4, 7-ジヒドロ-<math>5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

2-(オキサリルーアミノ) -5-((4-オキソーペンタノイルアミノ) - メチル) -4, 7-ジヒドロー<math>5 H-チエノ [2, 3-c] ピランー3-カルポン酸:

5-((2-アセチルアミノ-アセチルアミノ)-メチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルポン酸:

2-(オキサリル-アミノ)-5-((2-フェニルスルファニル-アセチルアミノ)-メチル)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸;

5-((2-ペンゼンスルファニルーアセチルアミノ) -メチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロー<math>5H-チエノ [2, 3-c] ピランー3-カルボン酸;

5-((2-(1H-インドール-3-イル)-2-オキソーアセチルアミノ)-メチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロー<math>5H-チエノ [2,3-c]ピラン-3-カルボン酸;

5-((3-(2-ニトローフェニル)-2-オキソープロピオニルアミノ)

-メチル) -2-(オキサリル-アミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-((2-r)セチルアミノ-3-r) - 2-(r) - 3-r) -2-(r) - 3-r) -2-(r

5-(((1-アセチルーピロリジン-2-カルボニル)-アミノ)-メチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸;

5-((2-(1, 3-ジオキソ-1, 3-ジヒドローイソインドールー2- イル) -3-(1H-イミダゾール-4-イル) -プロピオニルアミノ) -メチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロー5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸:

5-((4-(3,4-ジメトキシーフェニル)-2-オキソープター3-エノイルアミノ)-メチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロー<math>5H-チェノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸:

5-((3-1H-ペンゾイミダゾール-2-イループロピオニルアミノ)-メチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チェノ[2.3-c]ピラン-3-カルボン酸:

5-((2-(1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドローイソインドールー2ー イル)-ブチリルアミノ)-メチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロー<math>5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸;

5-((2-アセチルアミノープロピオニルアミノ) -メチル) -2-(オキサリル-アミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-((2-アセチルアミノ-4-メチルスルファニループチリルアミノ)-メチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸;

5-((2-(1, 3-ジオキソー1, 3-ジヒドローイソインドールー2-イル)-4-メチルーペンタノイルアミノ)-メチル)-2-(オキサリルーア ミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チェノ [2, 3-c] ピラン-3-カルポン酸:

5-((2-アセチルアミノ-3-メチループチリルアミノ)-メチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4, 7-ジヒドロ-5H-チェノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-((2-(1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドローイソインドールー2-1ル) -3-フェニループロピオニルアミノ) -メチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4,7-ジヒドロ-<math>5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸:

5-((3-7)-3-7)-70月 5-((3-7)-3-7)-3-71月 5-((3-7)-3-7)-3-71月

5-(((9,10-ジオキソ-9,10-ジヒドローアントラセン-2-カルボニル)-アミノ)-メチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ <math>[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸;

5-((2-(ナフタレン-1-イルオキシ)-アセチルアミノ)-メチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4, 7-ジヒドロ-5H-チェノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸:

2-(オキサリルーアミノ) -5-(((4-オキソー4H-クロメン-2-カルボニル) -アミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

7-(1, 3-ジオキソ-1, 3-ジヒドローイソインドールー2ーイルメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロー5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸:

7-(アセチルアミノーメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

2-(オキサリルーアミノ)-5-(((3-オキソーインダン-1-カルボニル) アミノ) メチル)-4, 7-ジヒドロー<math>5H-チエノ[2, 3-c]ピラ ン-3-カルボン酸;

5-(2,4-ジオキソーチアゾリジン-3-イルメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-(5,6-ジクロロ-1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドローイソインドール-2-イルメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-5 H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸;

 $5-(1, 3-ジオキソ-1, 3, 4, 5, 6, 7-へキサヒドローイソインドール-2-イルメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロー<math>5H-\mathcal{F}$ エノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

2-(オキサリルーアミノ) -5-(1, 1, 3-トリオキソー1, 3-ジヒドロー1H-ベンゾ [d] イソチアゾールー2ーイルメチル) -4, 7-ジヒドロー5H-チエノ [2, 3-c] ピランー3ーカルボン酸;

5-[(4-)++>-ペンゼンスルホニルアミノ)-メチル]-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チェノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸:

N-(6-E)ドロキシー3-Eビロキシメチルー4, 5, 6, 7-Fトラヒドローベンゾ[b] チオフェンー2-(1) ーオキサム酸:

2-(オキサリル-アミノ)-6-(2'-スピロ[1', 3']ジオキソラン)-6,7-ジヒドロ-4H-ベンゾ[b]チオフェン-3-カルボン酸;

5-(2-メチル-4-オキソ-4H-キナゾリン-3-イルメチル)-2-

(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルポン酸;

- $5-(5-\rho \Box \Box -1, 3-ジオキソ-6-スルファモイル-1, 3-ジヒド$ ローイソインドールー2ーイルメチル) -2-(オキサリルーアミノ)-4, 7 ージヒドロー5Hーチエノ [2, 3-c] ピランー3-カルボン酸;
- 5-(5,7-ジオキソ-5,7-ジヒドローピロロ[3,4-b] ピリジン-6-イルメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4,7-ジヒドロー5Hーチエノ[2,3-c] ピラン-3-カルボン酸;
- 5-(1, 3-ジオキソ-1, 3-ジヒドローピロロ [3, 4-c] ピリジン -2-イルメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロー<math>5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;
- 5-(5,7-ジオキソ-5,7-ジヒドローピロロ[3,4-b] ピラジン-6-イルメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4,7-ジヒドロー5Hーチエノ[2,3-c] ピラン-3-カルボン酸;
- 5-(1, 3-ジオキソ-3, 4-ジヒドロ-1H-イソキノリン-2-イルメチル) -2-(オキサリル-アミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸:
- 5-(4,6-ジオキソ-4,6-ジヒドローチエノ [2,3-c] ピロール -5-イルメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸:
- 5-(4,6-ジオキソー4H,6H-チエノ[3,4-c]ピロールー5ーイルメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロー<math>5H-チェノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸;
- 5-(4,6-ジオキソ-2,6-ジヒドロ-4H-ピロロ[3,4-c]ピラゾール-5-イルメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸;

5-(4,6-ジオキソ-4,6-ジヒドローピロロ[3,4-d]チアゾール-5-イルメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロー5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸;

5-(2-アセチルアミノー4, 6-ジオキソー4, 6-ジヒドローピロロ[3, 4-d] チアゾールー<math>5-イルメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ[2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-(5-ヒドロキシ-1, 3-ジオキソ-1, 3-ジヒドローイソインドール-2-イルメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロー5H -チエノ <math>[2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-(5-メトキシ-1, 3-ジオキソ-1, 3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル) -2-(オキサリル-アミノ) -4, 7-ジヒドロ-5 H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-(4-ヒドロキシ-1, 3-ジオキソ-1, 3-ジヒドローイソインドール-2-イルメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロー5H -チエノ <math>[2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-(4-メトキシ-1, 3-ジオキソ-1, 3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル) -2- (オキサリル-アミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-(4-アセチル-2, 6-ジオキソーピペラジン-1-イルメチル)-2 -(オキサリルーアミノ)-4, 7-ジヒドロー5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-(2,6-ジオキソー4-トリフルオロメタンスルホニルーピペラジンー 1-イルメチル) <math>-2-(オキサリルーアミノ) -4,7-ジヒドロー5H-チェノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-(4-y9) スルホニルー2, 6-y オキソーピペラジンー1-1 ルメチル) -2-(1+y) ルーアミノ) -4, 7-y ヒドロー5 Hーチエノ [2, 3]

-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-(5-メチルカルバモイル-1, 3-ジオキソ-1, 3-ジヒドローイソインドール-2-イルメチル) -2-(オキサリル-アミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-(5-プロピルカルバモイル-1, 3-ジオキソ-1, 3-ジヒドローイソインドール-2-イルメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

2-(オキサリルーアミノ) -5-(1-チオキソー1, 3-ジヒドローイソ インドールー2ーイルメチル) -4, 7-ジヒドロー5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸:

5-(4-ジメチルカルバモイル-2, 6-ジオキソーピペラジン-1-イルメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ[2.3-c]ピラン-3-カルボン酸;

5-(4-メチルカルバモイル-2, 6-ジオキソーピペラジン-1-イルメチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4, 7-ジヒドロ-5 H-チエノ [2, 3-c] ピラン<math>-3-カルボン酸:

5-(2,6-ジオキソーピペラジン-1-イルメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸:

5-(4-カルバモイルメチル-2, 6-ジオキソーピペラジン-1-イルメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-(4-カルボキシメチル-2, 6-ジオキソーピペラジン-1-イルメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-(3,5-ジオキソ-2,3-ジヒドロ-5H-ベンゾ[f][1,4]

5-(2-rセチルアミノ-5, 7-ジオキソ-5, 7-ジヒドローピロロ[3, 4-d] ピリミジン-6-イルメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ[2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸;

5-(4-(4-rセチルアミノーベンゼンスルホニル)-2, 6-ジオキソーピペラジン-1-イルメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ[2, 3-c]ピラン-3-カルボン酸;

5-(4-(メトキシーメチルーカルバモイル)-2,6-ジオキソーピペリジン-1-イルメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-5 H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸、

またはその薬剤学的に許容しうる塩。

【請求項91】 プロテインチロシンホスファターゼ (Protein Tyrosine Phosphatases) のインヒビターまたはモジュレーターとして作用する、前記請求項のいずれか1項に記載の化合物。

【請求項92】 請求項1~90のいずれか1項に記載の化合物、または薬剤学的に許容しうる酸もしくは塩基とのその薬剤学的に許容しうる塩、または任意の光学異性体もしくはラセミ混合物を含む光学異性体の混合物、または任意の互変異性型を、1つまたはそれ以上の薬剤学的に許容しうる担体または希釈剤と一緒に含むことを特徴とする、I型糖尿病、II型糖尿病、耐糖能障害、インスリン抵抗性または肥満を治療するのに適切な医薬組成物。

【請求項93】 請求項1~90のいずれか1項に記載の化合物、または薬剤学的に許容しうる酸もしくは塩基とのその薬剤学的に許容しうる塩、または任意の光学異性体もしくはラセミ混合物を含む光学異性体の混合物、または任意の互変異性型を、1つまたはそれ以上の薬剤学的に許容しうる担体または希釈剤と一緒に含むことを特徴とする、自己免疫を含む免疫機能障害、凝固系の機能障害を伴う疾患、喘息を含むアレルギー疾患、骨粗鬆症、癌及び乾癬を含む増殖性障害、成長ホルモンの合成または作用の低下または上昇を伴う疾患、成長ホルモンの放出を調節するか、またはこれに応答する、ホルモンまたはサイトカインの合

成の低下または上昇を伴う疾患、アルツハイマー病および精神分裂病を含む脳の疾患、および感染症を治療するのに適切な医薬組成物。

【請求項94】 経口投与単位または非経口投与単位の剤型の、請求項91、92または93に記載の医薬組成物。

【請求項95】 該化合物が、1日当たり約0.05~1000mg、好ましくは約0.1~500mgの範囲、そして特に50~200mgの範囲の用量で投与される、請求項91、92または93に記載の医薬組成物。

【請求項96】 治療用途のための、請求項1~90のいずれか1項に記載の化合物、または薬剤学的に許容しうる酸もしくは塩基とのその薬剤学的に許容しうる塩、または任意の光学異性体もしくはラセミ混合物を含む光学異性体の混合物、または任意の互変異性型。

【請求項97】 I型糖尿病、II型糖尿病、耐糖能障害、インスリン抵抗性または肥満の治療または予防における治療用途のための、請求項1~90のいずれか1項に記載の化合物、または薬剤学的に許容しうる酸もしくは塩基とのその薬剤学的に許容しうる塩、または任意の光学異性体もしくはラセミ混合物を含む光学異性体の混合物、または任意の互変異性型。

【請求項98】 自己免疫を含む免疫機能障害、凝固系の機能障害を伴う疾患、喘息を含むアレルギー疾患、骨粗鬆症、癌及び乾癬を含む増殖性障害、成長ホルモンの合成または作用の低下または上昇を伴う疾患、成長ホルモンの放出を調節するか、またはこれに応答する、ホルモンまたはサイトカインの合成の低下または上昇を伴う疾患、アルツハイマー病および精神分裂病を含む脳の疾患、および感染症の治療または予防における治療用途のための、請求項1~90のいずれか1項に記載の化合物、または薬剤学的に許容しうる酸もしくは塩基とのその薬剤学的に許容しうる塩、または任意の光学異性体もしくはラセミ混合物を含む光学異性体の混合物、または任意の互変異性型。

【請求項99】 医薬としての、請求項1~90のいずれか1項に記載の化合物、または薬剤学的に許容しうる酸もしくは塩基とのその薬剤学的に許容しうる塩、または任意の光学異性体もしくはラセミ混合物を含む光学異性体の混合物、または任意の互変異性型の使用。

【請求項100】 医薬を製造するための、請求項1~90のいずれか1項に記載の化合物の使用。

【請求項101】 I型糖尿病、II型糖尿病、耐糖能障害、インスリン抵抗性または肥満の治療または予防に適した医薬の製造のための、請求項1~90のいずれか1項に記載の化合物、または薬剤学的に許容しうる酸もしくは塩基とのその薬剤学的に許容しうる塩、または任意の光学異性体もしくはラセミ混合物を含む光学異性体の混合物、または任意の互変異性型の使用。

【請求項102】 自己免疫を含む免疫機能障害、凝固系の機能障害を伴う疾患、喘息を含むアレルギー疾患、骨粗鬆症、癌及び乾癬を含む増殖性障害、成長ホルモンの合成または作用の低下または上昇を伴う疾患、成長ホルモンの放出を調節するか、またはこれに応答する、ホルモンまたはサイトカインの合成の低下または上昇を伴う疾患、アルツハイマー病および精神分裂病を含む脳の疾患、および感染症の治療または予防に適した医薬の製造のための、請求項1~90のいずれか1項に記載の化合物、または薬剤学的に許容しうる酸もしくは塩基とのその薬剤学的に許容しうる塩、または任意の光学異性体もしくはラセミ混合物を含む光学異性体の混合物、または任意の互変異性型の使用。

【請求項103】 I型糖尿病、II型糖尿病、耐糖能障害、インスリン抵抗性または肥満の治療方法であって、これを必要とする被験者に有効量の請求項1~90のいずれか1項に記載の化合物を投与することを特徴とする方法。

【請求項104】 自己免疫を含む免疫機能障害、凝固系の機能障害を伴う疾患、喘息を含むアレルギー疾患、骨粗鬆症、癌及び乾癬を含む増殖性障害、成長ホルモンの合成または作用の低下または上昇を伴う疾患、成長ホルモンの放出を調節するか、またはこれに応答する、ホルモンまたはサイトカインの合成の低下または上昇を伴う疾患、アルツハイマー病および精神分裂病を含む脳の疾患、および感染症の治療方法であって、これを必要とする被験者に有効量の請求項1~90のいずれか1項に記載の化合物を投与することを特徴とする方法。

【請求項105】 特に I 型糖尿病、II 型糖尿病、耐糖能障害、インスリン 抵抗性または肥満の治療または予防において使用される、医薬の製造方法であっ て、請求項1~90のいずれか1項に記載の化合物または薬剤学的に許容しうる その塩をガレヌス製剤の投与剤型にすることを特徴とする方法。

【請求項106】 特に自己免疫を含む免疫機能障害、凝固系の機能障害を伴う疾患、喘息を含むアレルギー疾患、骨粗鬆症、癌及び乾癬を含む増殖性障害、成長ホルモンの合成または作用の低下または上昇を伴う疾患、成長ホルモンの放出を調節するか、またはこれに応答する、ホルモンまたはサイトカインの合成の低下または上昇を伴う疾患、アルツハイマー病および精神分裂病を含む脳の疾患、および感染症の治療または予防において使用される、医薬の製造方法であって、請求項1~90のいずれか1項に記載の化合物または薬剤学的に許容しうるその塩をガレヌス製剤の投与剤型にすることを特徴とする方法。

【請求項107】 本明細書に記載される、任意の新規な特色または特色の 組合せ。

【請求項108】 式1の化合物の製造方法であって、

a)

[化6]

式 (I) のアミノ置換化合物を式 (II) の酸塩化物 (ここで、A、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_{16} および R_{17} は、上記と同義である)と反応させるか、または b)

【化7】

(32)

特表2002-506072

$$R_{12}COOH + R_{12}NH_2 + R_{12}CHO + R_{14}NC$$

(i) (ii) (iii) (iv)

カルボン酸(I)、第1級アミン(II)およびアルデヒド(III)をイソシアニド(IV) [ここで、 R_{12} 、 R_{13} 、 R_{14} 、および R_{15} は、上記と同義に、水素、 C_1 - C_6 アルキル、アリール、アリール C_1 - C_6 アルキル(アルキルおよびアリール基は、上記と同義に、場合により置換されている)よりなる群から独立に選択されるか;または R_{12} 、 R_{13} 、 R_{14} 、および R_{15} は、

【化8】

(式中、Yは、 R_{12} 、 R_{13} 、 R_{14} 、および R_{15} の結合点を示し、そしてA、 R_1 、 R_2 および R_4 は、上記と同義である)から独立に選択される]と反応させるか、または

c)

成分の任意の1つを固相支持体に結合させて、それにより合成がコンピナトリアル化学様式で遂行される、上述の4成分ウギ(Ugi)反応(方法b))を行うことを特徴とする、上記方法。

【請求項109】 SH2ドメインを含むタンパク質を含むpTyr認識単位を有する分子のリガンド、インヒビターまたはモジュレーターとして作用する、請求項 $1\sim90$ に記載の化合物。

(33)

特表2002-506072

【発明の詳細な説明】

[0001]

発明の分野

本発明は、

【化9】

$$R_{17}$$
 R_{16}
 R_3
 R_4
 R_4
 R_4
 R_4

式1

[0002]

という化学式をもち、PTPIB、CD45、SHP-1、SHP-2、PTP 2、LAR及びHePTPなどといったプロテインチロシンホスファターゼ(PT Pase)の薬学的に有利な阻害物質である新しい化合物、その調製方法、それを含む組成物、薬剤としてのかかる化合物の使用及び治療におけるその利用に関する。なお式中、A、R₁、R₂、R₃、R₄、R₁₆及びR₁₇については、以下でさらに詳しく定義づけされている。

[0003]

PTPasesは、代謝、成長、増殖及び分化に関与する基礎的な細胞シグナリングメカニズムの細胞内変調及び調節において主要な役割を果たすものであることが、発見されてきた(Flint et al., The EMBO J. 12:1937-46(1993); Fischer et al, Science 253:401-6(1991)), チロシンホスファターゼの過剰発現又は改変された活動は同様に、さまざまな疾病の症候及び進行に寄与する可能性がある(Wiener, et al., J. Natl. cancer Inst. 86:372-8 (1994); Hunter and Cooper, Ann. Rev. Biochem. 54:897-930(1985))。

[0004]

さらに:これらのPTPase の阻害が、第1種糖尿病及び第2種糖尿病、自己免疫疾患、急性及び慢性炎症、骨粗鬆症そしてさまざまな形の癌といったような或る種の疾病を治療する一助となりうることを示唆する証拠が増々増えている。

[0005]

発明の背景

タンパク質のリン酸化は、現在、細胞機能のさまざまな段階の間にシグナルを 形質導入するために細胞が利用する重要なメカニズムとして充分に認知されてい る(Fischer et al., Science 253:401-6(1991); Flint et al., The EMBO J. 1 2:1937-46(1993))。ホスファターゼには、少なくとも2つの主要なクラスが存 在する:すなわち(1)セリン又はトレオニン半分の上にリン酸基(単複)を含 むタンパク質(又はペプチド)を脱リン酸化するもの(Ser/Thr ホスファターゼ と呼ばれる)及び(2)アミノ酸チロシンからリン酸塩基(単複)を除去するも の(プロテインチロシンホスファターゼ又はPTPase と呼ばれる)である。

PTPase は、a) 細胞内又は非膜貫通型PTPase 及び b) レセプタータイプ又は膜貫通型PTPase という2つのグループに分類することができる酵素の1系統群である。

細胞内PTPase:大部分の既知の細胞内タイプのPTPaseは、220~240個のアミノ酸残基から成る単一の保存された触媒ホスファターゼドメインを含有する。PTPaseドメインの外側の領域は、細胞内PTPaseを細胞レベル下に局在化させる上で重要な役割を果たすものと考えられている(Mauro, L. J. 及び Dixon, J. E. TIBS 19:151~155(1994))。

[0007]

[0006]

精製及び特徴づけの対象となった最初の細胞内PTPaseは、人間の胎盤から分離されたPTP1Bであった (Tonks et al., J.Biol. Chem. 263:6722-6730(1988))。程なく、PTP1Bがクローニングされた (Charbonneau et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 86:5252-5256(1989); Chemoff et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 87:2735-2789(1989))。細胞内PTPaseのその他の例としては、次のものがある

(35)

[0008]

(1) T細胞PTPase (Cool et al. Proc. Natl. Acad. Sci. USA86:5257-5261 (1989))、(2) ラットの脳PTPase (Guan et al., Proc Natl. Acad. Sci. USA87:1501-1502(1990))、(3) 神経細胞ホスファターゼSTEP (Lombroso et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 88:7242-7246(1991)),

(4) PTPaseを含有するエズリンードメイン: PTPMEG1 (Guet al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 88:5867-57871(1991)), PTPH1 (Yang and Tonks, Proc. Natl. Acad. Sci. USA88:5949-5953(1991)), PTPD1及びPTPD2 (Moller et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 91:7477-7481(1994)), FAP-1/BAS (Sato et al., Science268:411-415(1995); Banville et al., J. Biol. Chem. 269:22320-22327(1994); Maekawa et al., FEBS Letters337:200-206(1994)), 及びPTPaseを含むSH2ドメイン; PTP1C/SH-PTP1/SHP-1 (Plutzky et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA89:1123-1127(1992); Shen et al., Nature Lond 352:736-739(1991))及びPTP1D/Syp/SH-PTP2/SHP-2 (Vogel et al., Science 259:1611-1614(1993); Feng et al., Science259:1607-1611(1993); Bastein et al., Biochem. Biophys. Res. Comm. 196:124-133(1993))。

[0010]

低分子量のホスホチロシンープロテインホスファターゼ(LW-PTPase)は、上述の細胞内PTPaseに対する配列同一性をほとんど示さない。しかしながら、この酵素は、以下の特徴に起因して、PTPase系統群に属している:すなわち(i)これはPTPase活性部位モチーフ: Cys-Xxx-Xxx-Xxx-Xxx-Xxx-Xxx-Argを有する(Cirri et al., Eur. J. Biochem 214:647-657(1993)); (ii)このCys残基は、「従来の」PTPaseでの状況に類似する触媒反応中にホスホ中間体を形成する(Cirri et al., 前出、Chlarugi et al., FEBS Lett. 310:9-12(1992)); (iii)分子の全体的折畳みは、PTP1B及び Yersinia PTPと驚くべきレベルの類似を示す。(Su et al., Nature 370:575-578(1994))。

[0011]

レセプタタイプのPTPaseは a) 推定上のリガンド結合細胞外ドメイン、b)

膜内外セグメント及び c) 細胞内触媒領域から成る。レセプタタイプのPTPase の推定上のリガンド結合細胞外ドメインの構造及びサイズは、かなり発散的である。これとは対照的に、レセプタタイプのPTPaseの細胞内触媒領域は、互いにそして細胞内PTPaseに対して高い相同性をもつ。大部分のレセプタタイプのPTPase は、2つの縦列に重複した触媒PTPaseドメインを有する。

[0012]

同定すべき最初のレセプタタイプPTPaseは、PTP/Bに対する相同性に基づいてこのクラスの酵素に属するものとして認識された(1)CD45/LCA(Ralph, S.J., EMBO J. 6:1251-1257(1987)),及び(2)LAR(Streuli et al., J. Exp. Med .168:1523-1530(1988))であった。(Charbonneau et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA86:5252-5256(1989))。CD45は、高分子量の糖タンパク質の系統群であり、最も豊富に存在する白血球細胞表面糖タンパク質の1つであり、専ら造血系の細胞上でのみ発現されるように思われる(Trowbridge 及び Thomas An n. Rev. immunol.12:85-116(1994))。

[0013]

PTPase系統群の構成員としてのCD45及びLARの同定には、レセプタタイプのPTPaseグループのいくつかの異なる構成員の同定及びクローニングがすぐ後に続いていた。かくして5つの異なるPTPaseすなわち(3)PTP α , (4)PTP β , (5)PTP δ , (6)PTP ϵ , 及び(7)PTP ζ 、初期の1つの研究の中で同定された(Krueger et al., EMBO J. 9:3241-3252(1990))。

[0014]

その他のレセプタタイプのPTPaseの例としては、(8)PTPな(Krueger 及び S aito, Proc. Natl. Acad. Sci. USA89:7417-7421(1992))と同様に細胞外領域内に炭酸脱水酵素様のドメインを含むPTP γ (Bamea et al., Mol. Cell. Biol. 13:1497-1506(1995))(9)PTP μ (Gebbink et al., FEBS Letters 290:123-130(1991)),(1 0)PTP κ (jiang et al., Mol. Cell. Biol. 13:2942-2951(1993))が含まれる。

[0015]

構造上の差異に基づいて、レセプタタイプのPTPaseを次のような亜型に分類す

(37)

ることができる (Fischer et al., Science 253:401-406(1991)): (I) CD45; (II) LAR, PTPd, (11) PTP σ ; (III) PTPb, (12) SAP-1 (Matozaki et al., J. Biol. Chem. 269.2075-2081(1994)), (13) PTP-U2/GLEPP1 (Seimi ya et al., Oncogene 10:1731-1738(1995); Thomas et al., J. Biol. Chem. 269:19953-19962(1994)) 及び (14) DEP-1; (IV) PTAa, #PTPe。 IV型を除く全てのレセプタタイプのPTPaseは、2つのPTPaseドメインを含む。

[0016]

新しいPTPaseは、連続的に同定され、ヒトゲノムの中には500以上すなわち プロテインチロシンキナーゼスーパーファミリーの予測されたサイズに近い異な る種が発見されるものと予想されている(Hanks and Hunter, FASEB J. 9:576-5 96(1995))。

[0017]

PTPaseは、プロテインチロシンキナーゼ(PTK)に対する生物学的な相対物である。従って、PTPaseの1つの重要な機能は、PTKの活性を制御つまりダウンレギュレートすることにある。しかしながら、PTPasesの機能についてのより複雑なイメージが今現われている。一部のPTPaseが実際に細胞シグナリングの正の媒介物質として作用する可能性があることを、いくつかの研究が示している。

[0018]

一例を挙げると、SH2ドメインを含有するPTP 1Dは、インシュリン刺激型Ras 活性化における正の媒介物質 (Noguchi et al., Nol. Cell. Biol. 14:6674-668 2(1994)) そして成長因子誘発型分裂促進シグナル形質導入 (Xiao et al., J. Biol. Chem. 269:21244-21248(1994)) の正の媒介物質として作用するものと思われ、一方、相同なPTP1Cは、成長因子刺激型増殖の負の調節物質として作用するように思われる (Bignon and Siminovitch, Clin. Immunol. Immunopathol. 7 3:168-179(1994))。

[0019]

正の調節物質としてのPTPaseのもう1つの例は、チロシンキナーゼのSrc系統群の活性化を定義するように設計された研究によって提供された。特にいくつかの実証用系統が、CD45が、おそらくは Fyn 及び LckのC末端チロシンの脱リン

酸化を通して、造血細胞の活性化を正に調節しているということを示している(Chan et al., Annu. Rev. Immunol.12:555-592(1994))。 【0020】

2 重特異性の (dual specificity) プロテインチロシンホスファターゼ (dsPT Pase) は、リン光体ーセリン/トレオニンからと同様、リンチロシンからもリン酸塩を加水分解できるPTPase系統群内で1つのサブクラスを構成する。dsPTPは、PTPaseのサイン配列すなわちHis-Cys-Xxx-Xxx-Gly-Xxx-Xxx-Arg. を含有する。少なくとも3つのdsPTPaseが、細胞外シグナル調節型キナーゼ (ERKs) /マイトジェン活性化型プロテインキナーゼ (MAPK) を脱リン酸化し不活性化することが実証されてきた:

[0021]

すわなちMAPKホスファターゼ(CL100,3CH134)(Charles et al., Proc. Natl Acad. Sci. USA 90:5292-5296(1993)); PAC-1(Ward et al., Nature 367:651-654(1994)); rVH6(Mourey et al., J. Biol. Chem. 271:3795-3802(1996))。 dsPTPaseの転写は、異なる刺激、例えば酸化ストレス又は熱ショックによって誘発される(Ishibashi et al., J. Biol. Chem. 269:29897-29902(1994); Keyse and Emslie、Nature 359:644-647(1992))。

[0022]

さらにこれらは、細胞サイクルの調節にも関与する可能性がある; すなわち c dc25 (Millar 及び Russell, Cell 68:407-410(1992)); KAP (Hannon et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 91:1731-1735(1994))。 興味深いことに、 2 重 特異的ホスファターゼ、cdc25によるcdc 2 の脱リン酸化が、酵母内での有糸分裂のために必要とされる (Walton and Dixon, Annu. Rev. Biochem. 62:101-120(1993) により再考されている)。

[0023]

PTPaseは、当初、さまざまな人工的基質を用いて細胞及び組織リゼイトから同定され精製され、従って、その天然の脱リン酸化機能については充分に知られていなかった。チロシンキナーゼによるチロシンリン酸化は通常、細胞増殖、細胞形質転換及び細胞分化と結びつけられることから、PTPaseも又これらの事象に結

びつけられると仮定された。この結びつきは現在、数多くのPTPasesについてあ てはまっていることが立証されてきた。

[0024]

その構造が最近解明されたホスファターゼであるPTP1B (Barford et al., Sci ence 263:1397-1404(1994)) は、インシュリン誘発型卵母細胞突然変異 (Flint et al., The EMBO J. 12:1937-46(1993)) に関与していることが示されてきており、最近になって、この酵素の過剰発現がP185C-erb B2関連乳癌及び卵巣癌に関与している可能性があることが示唆されている (Wiener. et al., J. Natl. can cer Inst. 86:372-8(1994); Weiner et al., Am. J. Obstet. Gynecol. 170:1177-883(1994)) 。インシュリン誘発型卵母細胞突然変異メカニズムは、S6キナーゼの活性化を遮断するPTP1Bの能力と相関されてきた。

[0025]

癌との関連づけは、PTP1Bの過剰発現が卵巣及び乳癌におけるp185c-erb B2のレベル増加と充分に相関されることを示唆する最近の証拠である。疾病の病因論及び進行におけるPTP1Bの役割はいまだに解明されていない。従ってPTP1Bの阻害物質は、癌におけるPTP 1Bの役割を明らかにする一助となり、一部のケースでは、或る種の形態の癌のための治療的処置を提供するかもしれない。

[0026]

新たに論述された一定数のその他のホスファターゼの活性は、現在調査中である。これらのうちの2つすなわちSHP-I及びSyp/PTP1D/SHPTP2/PTP2C/SHP-2は、近年、血小板由来成長因子及び表皮細胞成長因子により誘発される応答の活性化に関与してきた(Li et al., Mole. Cell. Biol. 14:509-17(1994))。両方の成長因子共、正常な細胞プロセッシングならびに癌や動脈硬化といったような病的状態に関与することから、これらのホスファターゼの阻害物質が同様に治療的効力を示すであろうという仮説が立てられている。従って、さまざまなPTPaseに対する阻害活性を示す本発明の化合物は、上述の疾病の治療又は管理において適用される。

[0027]

PTPase: インシュリンレセプタシグナリング経路/糖尿病

インシュリンは、異なる代謝プロセスの重要な調節物質であり、血中グルコースの制御において主要な役割を果たす。その合成又はシグナリングに関係する欠陥は、真性糖尿病を導く。そのレセプタに対するインシュリンの結合は、bーサプユニットの細胞内部分の中の複数のチロシン残基の急速な(自己)リン酸化をひき起こす。

(40)

[0028]

3つの密に位置づけされたチロシン残基(チロシン-1150ドメイン)は全て、インシュリンレセプタ基質-1 (IRS-1) を含めたその他の細胞基質のチロシンリン酸化によりさらに下流側にシグナルを伝送するインシュリンレセプタチロシンキナーゼ (IRTK) の完全な活性を得るべくリン酸化されなくてはならない (Wilden et al., J. Biol. Chem. 267:16660-16668(1992); Myers 及び White, Diabetes 42:643-650(1993); Lee 及び Pilch, Am. J. Physiol. 266:C319-C334(1994); White et al., J. Biol. Chem. 263:2969-2980(1988)。

[0029]

チロシンートリプレットの機能のための構造的ベースは、チロシンー1150でその未リン酸化状態で自己阻害性をもつことを示した最近のIRTKのX線結晶構造解析的研究によって提供されている(Hubbard et al., Nature 372:746-754(1994))。

[0030]

いくつかの研究は明らかに、自己リン酸化されたIRTKが、 in vitro での脱リン酸化により逆転され得るということを示しており(Goldstein, Receptor 3:1-15(1993); Mooney and Anderson, J. Biol. Chem. 264:6850-6857(1989)中で再考されている)、ここで-3リン酸化チロシン-1150ドメインは、ジー及びモノリン酸化形態に比べた場合にプロテインチロシンホスファターゼ(PTPase)に対する最も感受性の高い標的である(King et al., Biochem. J. 275;413-418(1991))。

[0031]

従って、このチロシンートリプレットがIRTK活性の制御スイッチとして機能すると推測したくなる (Khan et al., J.Biol. Chem. 264:12931-12940(1989)

; Faure et al., J. Biol. Cham. 267:11215-11221(1992); Rothenberg et al., J. Biol. Chem. 266:8302-8311(1991))。インシュリンシグナリング経路に対するPTPaseの密なカップリングは、ラットの肝癌細胞内 (Meyerovitch et al., Biochemistry 31:10338-10344(1992)) 及びアロキサン糖尿病のラットからの肝臓内 (Boylan et al., J. Clin. Invest. 90:174-179(1992)) のPTPase活性をインシュリンが異なる形で調節するという発見事実によってさらに明らかにされている。

[0032]

IRTK調節に関与するPTPaseの同一性については、比較的わずかしか知られていない。しかしながら、インシュリンレセプタに向かっての活性をもつPTPaseの存在は、以上に記したように実証可能である。さらに、全細胞に対し強いPTPase阻害物質の過ヴァナジン酸塩を添加したとき、ほとんど完全なインシュリン応答が脂肪細胞(Fantus et al., Biochemistry 28:8864-8871(1989); Eriksson et al., Diabetologia 39:235-242(1995))及び骨格筋(Leighton et al., Biochem. J. 276:289-292(1991))の中で得られる。

[0033]

さらに最近の研究により、新しいクラスのペルオキソヴァナジウムが in vivo で効能の高い低血糖化合物として作用することがわかっている (Posner et al. 前出)。これらの化合物のうちの2つが、EGFレセプタのものに比べインシュリンレセプタの脱リン酸化のより効能の高い阻害物質であることが実証された。

[0034]

近年になって、PTPaseを含有する汎存的に発現されたSH2ドメイン、PTP1D (Vogel et al., 1993, 前出) がIRS-Iと結びつきそれを脱リン酸化するものの、見かけ上IR自体とは結びつかず脱リン酸化もしないということが発見された。 (Kuhne et al., J. Biol. Chem. 268:11479-11481(1993); (Kuhne et al., J. Biol. Chem. 269:15833-15837(1994))。

[0035]

以前の研究は、IRTK調節を担うPTPaseが、膜関連(Faure et al., J. Biol. C hem. 267:11215-11221(1992))及びグリコシル化分子(Haenng et al., Biochemi

stry 23:3298-3306(1984); Sale. Adv. Prot. Phosphatases 6:159-186(1991)) のクラスに属することを示唆している。Hashimoto et al.は、無傷の細胞の中でのインシュリンレセプタの生理学的調節においてLARが1つの役割を果たすかもしれないということを提案した(Hashimoto et al., J. Biol. Chem. 267:13811-13814(1992))。

[0036]

その結論は、組換え型PTPIBならびにLAR及びPTPaの細胞質ドメインを用いて精製済みIRの脱リン酸化/不活性化の速度を比較することによって達成された。 最近、ラット肝癌細胞系統中でのインシュリンシグナリングに対するLARの効果 を研究するためにアンチセンス阻害が使用された(Kulas et al., J. Biol. Che m. 270:2435-2438(1995))。LARタンパク質レベルの約60パーセントの抑圧が、インシュリン誘発型自己リン酸化の約150パーセントの増加と並行していた

[0037]

しかしながら、IRTK活性の増大はわずかな35パーセントしか見られなかったのに対し、インシュリン依存性ホスファチジルイノシトール3ーキナーゼ(PI3ーキナーゼ)活性は350パーセントと著しく増大した。LARレベルの低減は、IRTKチロシンのリン酸化又は活性の基礎レベルを改変しなかった。著者らは、LARが、インシュリンレセプタ自体か又は下流側基質のいずれかに対するPI3ーキナーゼの活性化のために非常に重要であるチロシン残基を特異的に脱リン酸化することができると推測している。

[0038]

これまでの報告書は、src活性化 (Zheng et al., Nature 359:336-339(1992); den Hertog et al., EMBO J. 12:3789-3798(1993)) 及びGRB-2との相互作用 (den Hertog et al., EMBO J. 13:3020-3032(1994); Su et al., J. Biol. Ch em. 269:18731-18734(1994)) を通してのシグナル形質導入におけるPTPaの役割を指摘しているが、最近の研究では、このホスファターゼ及びその近親のPTPeに ついてインシュリンレセプタシグナルの負の調節物質としての機能を示唆している (Moller et al., 1995前出)。

[0039]

この研究は同様に、レセプタ様のPTPaseがIRTKの調節において多大な役割を果たし、一方細胞内PTPaseが、インシュリンレセプタに向かう活性を、あったとしてもわずかしかもたないと思われるということも示している。PTPase a及びeの負の調節活性の標的はレセプタ自体であると思われるものの、細胞内TC-PTPのダウン変調効果は、IR活性化されたシグナルにおける下流側機能に起因すると思われる。PTP IB及びTC-PTPは密に関係しているが、PTP IBはインシュリン処置された細胞のリン酸化パターンに対しわずかしか影響をもたなかった。

[0040]

両方のPTPase共、その細胞レベル下の局在化ひいては明確な細胞基質に対するそのアクセスを決定する全く異なる構造的特長を有する(Frangione et al., Ce ll 68:545-560(1992); Faure and Posner, Glia 9:311-314(1993))。従って、IRTKに向かってのPTP 1B及びTC-PTPの活性の欠如は、少なくとも部分的に、それらが、活性化されたインシュリンレセプタと同時局在化しないという事実によって説明がつく。この見解を裏づけとして、細胞レベル下の局在化研究(Faure et al., J. Biol.Chem. 267:11215-11221(1992)) に基づく肝細胞内のIR関連PTPaseの候補として、PTP 1B及びTC-PTPは除外された。

[0041]

造血細胞に特異的であると信じられている膜内外PTPase CD45は、最近の研究において、ヒト多発性骨髄腫細胞系統U266内のインシュリンレセプタチロシンキナーゼを負に調節するものであることがわかった(Kulas et al., J. Biol. Chem. 271:755-760(1996))。

[0042]

PTPase: ソマトスタチン

ソマトスタチンは、細胞増殖を含め、いくつかの生物学的機能を阻害する(La mberts et al., Molec. Endocrinol. 8:1289-1297(1994))。ソマトスタチンの 抗増殖活性の一部分は、そのホルモン及び成長因子(例えば成長ホルモン及び表皮成長因子)分泌阻害に対する2次的なものであるものの、ソマトスタチンのその他の抗増殖効果は、標的細胞に対する直接的効果に起因している。

(44)

特表2002-506072

[0043]

一例を挙げると、ソマトスタチン類似体は、恐らくは細胞内のPTPaseレベルの全体的活性化ではなくむしろ単一のPTPase又はPTPaseサブセットの刺激を介して、膵臓癌の成長を阻害する(Liebow et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 86:2003-2007(1989); Colas et al., Eur. J. Biochem. 207:1017-1024(1992))。 最近の研究においては、CHO-K1細胞内で安定した形で発現された、SSTR2ではなくソマトスタチンレセプタSTR1のソマトスタチン刺激が、PTPase活性を刺激することができ、この刺激が百日ぜき毒素に対する感受性をもつことが発見された。ホルモン及び成長因子分泌に対するソマトスタチンの効果がホルモン産生細胞内のPTPase活性の類似の刺激によってひき起されるか否かは、今後見極めるべきことである。

[0044]

PTPases:免疫系/自己免疫

いくつかの研究は、レセプタタイプのPTPase CD45が、下細胞活性化の開始のみならず、下細胞レセプタが媒介するシグナリングカスケードを維持するためにも非常に重要な役割を果たしているということを示唆している。これらの研究は、(Weiss A. Ann. Rev. Genet. 25:487-510(1991); Chan et al., Annu. Rev. Immunol. 12:555-592(1994); Trowbridge and Thomas, Annu. Rev. Immunol. 12:85-116(1994)) の中で再考されている。

[0045]

CD45は、細胞表面糖タンパク質のうちでも最も豊富なものの1つであり、専ら造血細胞上でのみ発現されている。T細胞においては、CD45がリンパ球のシグナル形質導入機構の非常に重要な構成要素の1つであることが示されてきた。特に、抗原がT細胞レセプタに結合された後のTリンパ球の抗原刺激による増殖においてCD45 ホスファターゼが中枢的役割を果たすことが示唆されてきた(Trowbridge, Ann. Rev. Immunol. 12:85-116(1994))。

[0046]

いくつかの研究が、CD45のPTPase活性が、Src系統群のプロテインチロシンキナーゼのリンパ球特異的構成員であるLckの活性化において役割を果たすことを

(45)

示唆している (Mustelin et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 86:6302-6306(1989); Ostergaard et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 86:8959-8963(1989)) 。これらの著者はCD45のホスファターゼ活性が、それ自体T細胞の活性化に関連づけできるC末端チロシン残基の脱リン酸化により Lckを活性化するという仮説を立てた。

[0047]

最近の研究で、組換え型p56 lckが、組換え型CD45細胞質ドメインのタンパク質と特異的に結びつき、関係あるPTPaの細胞質ドメインには結びつかないということが発見された(Ng et al., J. Biol. Chem. 271:1295-1300(1996))。p56 lck-CD45の相互作用は、ホスフォチロシンを必要としない非慣習的SH2ドメイン相互作用を介して媒介されると思われる。未熟なB細胞においては、Src系統群のプロテインチロシンキナーゼのもう1つの構成員、Fynが、Lck及びSykに比べCD45に対する選択的基質であると思われる(Katagiri et al., J. Biol. Chem. 270:27987-27990(1995))。

[0048]

CD45-エキソン6についての突然変異を伴う遺伝子導入マウスを用いた研究は、成熟T細胞の欠如を提示した。これらのマウスは、標準的なT細胞媒介応答で抗原対抗量に応答しなかった(Kishihara et al., Cell74:143-56(1993))。従ってCD45 ホスファターゼの阻害物質は、自己免疫疾患に付随する条件においてひじょうに有効な治療的作用物質となる。

[0049]

CD45は同様に、抗体媒介のコスト細胞脱顆粒にとって不可欠なものであることも示されてきた。(Berger et al., J. Exp. Med. 180:471-6(1994))。これらの研究は同様に、CD45欠損マウスについても行なわれた。この場合、IgE媒介の脱顆粒はマウスからの野生型T細胞では実証されたもののCD45欠損T細胞においては、実証されなかった。これらのデータは、アレルギー疾患の対症又は治療的処置においてもCD45阻害物質が役割を果たし得ることを示唆している。

[0050]

もう1つの最近発見されたPTPase、つまり誘発可能なリンパ球特異的プロテイ

ンチロシンホスファターゼ(HePTP)も免疫応答に関与してきた。このホスファターゼは、休止T及びBリンパ球の両方の中で発現されるが、非造血細胞内では発現されない。これらの細胞の刺激時点で、HePTP遺伝子からのmRNAレベルは、10~15倍増大する(Zanke et al., Eur. J. Immunol. 22:235-239(1992))。 T及びBの両方の細胞において、HePTPは持続的刺激中、特異的残基の脱リン酸化を通して免疫応答を変調するように機能することができる。しかしながら、その正確な役割については、今後規定すべき状態にある。

[0051]

同様にして、造血細胞に特異的なPTP1Cは、負の調節物質として作用し免疫細胞の発達において不可欠な役割を果たすものと思われる。CD45、HePTP及びPTP1Cの上述の重要な機能に従うと、選択的PTPase阻害物質は、免疫抑制剤としても免疫促進剤としても魅力ある薬物候補であるかもしれない。1つの最近の研究では、ヴァナジウムベースのPTPase阻害物質BMLOVがもつ、T細胞に比べて見かけ上のB細胞選択性アポプトーシスを誘発する能力を実証することによって、免疫モジュレータとしてのPTPase阻害物質の潜在能が例示されている(Schieven et al., J. Biol. Chem. 270:20824-20831(1995))。

[0052]

PTPase:細胞同士の相互作用/癌

線維芽細胞が適切な基質上で成長するときに特異的接触点が形成される1つの in vitro 現象である局所的接着斑は、少なくとも部分的に、細胞及びその天然 の環境を擬態するように思われる。いくつかの局所的接着斑タンパク質は、線維 芽細胞が細胞外マトリックスに接着しその上に広かった時点でチロシン残基上でリン酸化される(Gumbiner, Neuronl1,551-564(1993))。しかしながら、これ らのタンパク質の異常なチロシン酸化は、細胞の形質転換を導く可能性がある。【0053】

PTPaseと局所的接着の間の密接な結びつきは、例えば、PTPMEG1 (Gu et al., P roc. Natl. Acad. Sci. USA88:5867-5871(1991)), PTPH1 (Yang and Tonks, Pr oc. Natl. Acad. Sci. USA 88:5949-5953(1991)) 及びPTPD1 (Moller et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 91:7477-7481(1994)) といったような、エズリン

様N末端ドメインをもついくつかの細胞内PTPaseの発見によっても裏づけられている。

[0054]

エズリン様ドメインは、細胞膜と細胞骨格の間のリンクとして役立つと信じられているいくつかのタンパク質に対する類似性を示す。PTPDIは、 in vitro で c-srcによりリン酸化されこれと結びつけられるものであることが発見されており、又、局所的接着のリン酸化の調節に関与するものであるとの仮説が立てられている(Moller et al., 前出) PTPaseは、局所的接着タンパク質のリン酸化を担うものを含めたチロシンキナーゼの作用に対抗する可能性があり、従って天然の形質転換阻害物質として機能しうる。

[0055]

TC-PCPそして特にこの酵素の切形形態 (Cool et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 87:7280-7284(1990)) は、v-erb 及びv-fms の形質転換活性を阻害することができる (Lammers et al., J. Biol. Chem. 268:22456-22462(1993); Zander et al., Oncogene 8:1175-1182(1993))。その上、HER2/neu遺伝子の発癌形態による形質転換が、PTPIBを過剰発現するNIH3T3線維芽細胞内で抑圧されることが発見された (Brown-Shimer et al., Cancer Res. 52:478-482(1992))。

PTP1Bの発現レベルは、neu で形質転換された乳房細胞系統において増大することが発見された (Zhay et al., Cancer Res. 53:2272-2278(1993))。癌の発生におけるチロシキナーゼとPTPaseの間の密な関係はさらに、PTPeが、c-myc又は int-2ではなくc-neu及びv-Ha-ras を過剰発現する遺伝子導入マウスにおけるマウス乳癌において高度に発現されるという最近の発見事実によりさらに明らかにされている (Eison and Leder, J. Biol. Chem. 270:26116-26122(1995))。さらにPTPgをコードするヒト遺伝子は、腎臓癌及び肺癌において頻繁に欠失させられる染色体領域である3p21にマッピングされた(LaForgla et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 88:5036-5040(1991))。

[0057]

この状況下で、PTPaseが、繊維芽細胞の成長を制御するのに関与しているよう

に見えるということは有意なことと思われる。最近の研究では、高密度で収獲されたSwiss 3 T 3 細胞が、低又は中密度で収獲された細胞の活性の8倍高い活性を平均して有する膜関連PTPaseを含んでいることがわかった(Pallen and Tong, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 88:6996-7000(1991))。

[0058]

著者らは、細胞成長の密度依存性阻害には、問題のPTPaseの活性の調節された上昇が関与するという仮説を立てた。この見解に従うと、新しい膜結合されたレセプタタイプのPTPase、DEP-1は、WI-38ヒト胎児肺繊維芽細胞の細胞密度の増大に伴って、及びAG1518繊維芽細胞細胞系統内で、増強した(≥10倍)発現レベルを示した(Ostman et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 91:9680-9684(1994))。

[0059]

2つの密な関係をもつレセプタタイプのPTPase, PTPk及びPTPμは、非接着性 昆虫細胞内で発現されたとき同種親和性の細胞ー細胞相互作用を媒介することが でき、このことは、PTPaseが細胞対細胞のシグナリングにおいて正常な生理学的 機能をもちうることを示唆している(Gebbink et al. J. Biol. Chem. 268:1610 1-16104(1993); Brady-Kalnay et al., J. Cell. Biol 1. 22:961-972(1993); S ap et al., Mol. Cell. Biol. 14:1-9(1994))。 興味深いことに、PTPk及びPTP μは、その構造上の類似性にも関わらず、互いに相互作用しない(Zondag et al., J. Biol. Chem. 270:14247-14250(1995))。

[0060]

上述の研究から、PTPaseが、正常な細胞成長を調節する上で重要な役割を果たしうるということは明らかである。しかしながら、以上で指摘した通り、最近の研究は、PTPaseが同様に細胞内シグナリングの正の媒介物質としても機能でき、かくして分裂応答を誘発又は増強しうるということを示している。従って、或る種のPTPaseの活性の増大の結果として細胞の形質転換及び腫瘍形成がもたらされる可能性がある。

[0061]

実際、1つの研究においては、PTPαの過剰発現は、ラットの胎児繊維芽細胞

の形質転換を導くことがわかっている(Zheng, 前出)。 さらに、新規のPTP, SAP-1は、膵臓癌及び結腸直腸癌細胞内で高度に発現されることがわかった。SAP-1は、染色体 1 9 領域q13.4にマッピングされ、19q13.2にマッピングされた癌胎児性抗原に関係づけされ得る(Uchida et al., J. Biol. Chem: 269:12220-12228(1994))。 さらに、dsPTPase, cdc25は、Thr14/Tyr-15において cdc2を脱リン酸化し、かくして有糸分裂の正の調節物質として機能する(Hunter, Cell 80:225-236(1995)により再考されている)。従って、特異的PTPaseの阻害物質は、或る種の形態の癌の治療において、有意な治療的価値をもつものである可能性が高い。

[0062]

PTPase: 血小板凝集

最近の研究では、PTPaseが血小板凝集に中心的に関与していることが示されている。アゴニストに誘発された血小板の活性化は、PTPase活性の並行 2 倍刺激を伴うPTP1Bのカルパインを触媒とした分割を結果としてもたらす(Frangion i et al., EMBO J. 12:4843-4856(1993))。PTP1Bの分割は、酵素の細胞レベル以下の移転を導き、血小板富有血漿内の可逆的から不可逆的までの血小板凝集の遷移と相関関係をもつ。さらに、PTPaseを含有するSH2ドメイン、SHP-1は、凝集依存性をもつ形でのトロンビン刺激の後、血小板内の細胞骨格まで転座することがわかった(Li et al., FEBS Lett. 343:89-93(1994))。

[0063]

上述の2つの研究の中の一部の詳細が近年問題にされたが、PTP1B及びSHP-1が血小板凝集において多大な機能的役割を果たすという総合的な論拠が存在する(Ezumi et al., J. Biol. Chem. 270:11927-11934(1995))。これらの考察事実に従うと、PTPase阻害物質過ヴァナジン酸塩での血小板の治療は、チロシンリン酸化、分泌及び凝集の著しい増加を導く(Pumiglia et al., Biochem. J. 286:441-449(1992))。

[0064]

PTPases: 骨粗鬆症

骨形成速度は、それ自体骨芽細胞始原細胞の増殖及び分化速度によって決定さ

れる骨芽細胞の数及び活性によって決定される。組織形態計測研究は、骨芽細胞の数が、人間の体内の骨形成速度の一次的決定因子であることを示している(Gruber et al., Mineral Electrolyte Metab. 12:246-254(1987); reviewed in Lau et al., Biochem J. 257:23-36(1989))。酸性ホスファターゼ/PTPaseは、骨芽細胞増殖の負の調節に関与する可能性がある。

[0065]

かくして、ホスファターゼ阻害活性をもつフッ化物は、骨芽細胞増殖を増大させることによって、骨粗鬆症における脊柱の骨密度を増大させることがわかった (Lau et al., 前出) 。この観察事実と一貫して、PTPase活性をもつ骨芽細胞酸性ホスファターゼは、分裂促進濃度のフッ化物に対し高い感受性をもつことがわかった (Lau et al., J. Biol. Chem. 260:4653-4660(1995); Lau et al., J. Biol. Chem. 262:1389-1397(1987); Lau et al., Adv. Protein Phasphatases 4:165-198(1987))。

[0066]

興味深いことに、膜結合PTPase活性のレベルは、骨芽細胞様の細胞系統UMR106.06が、コーティングされていない組織培養平板に比べコラーゲンタイプIマトリックス上で成長させられたときに、劇的に増大することが、近年発見された。PTPase活性の著しい増加が、密度依存性成長停止繊維芽細胞において観察されたことから、(Pallen and Tong. Proc. Natl. Acad. Sci. 88:6996-7000(1991)), PTPase活性の増加は、細胞成長を直接阻害するということを推測することができる。

[0067]

かくして、フッ化物及びその他のホスファターゼ阻害物質(モリブデン酸塩及びヴァナジン酵塩)の分裂促進作用は、骨芽細胞の細胞増殖の負の調節をする酸性ホスファターゼ/PTPaseをそれらが阻害することによって説明され得る。骨形成におけるPTPaseの関与がもつ複雑な性質は、骨及びこう丸内で発現される新しい副甲状腺により調節されるレセプタ様のPTPase、OST-PTPの最近の同定によって、さらに示唆されている(Mauro et al. J. Biol. Chem. 269:30659-30667(1994))。

[0068]

OST-PTPは、一次骨芽細胞の分化又はマトリックス形成の後アップレギュレートされ、その後、培養中の骨を活発に無機質化している骨芽細胞内でダウンレギュレートされる。PTPase阻害物質は、OST-PTP又はその他のPTPase阻害を介して分化を妨げ、かくして連続した増殖を導くことができるという仮説を立てることができる。このことは、上述のフッ化物の効果及び、チロシンホスファターゼ阻害物質オルトヴァナジン酸塩が、骨芽細胞増殖及びマトリックス形成を増大させるように見えるという観察事実と合致することになる(Lau et al., Endocrinology 116:2463-2468(1988))。

[0069]

さらに、ヴァナジン酸塩、ヴァナジル及び過ヴァナジン酸塩が全て、骨芽細胞様の細胞系統UMR106の成長を増大させることが、近年になって観察された。細胞アルカリホスファターゼ活性により測定されるように、ヴァナジン酸塩のみが細胞分化を調節することができた(Cortizo et al., Mol. Cell. Biochem. 145:97-102(1995))。

[0070]

PTPase:微生物

Dixon 及び 共同研究者は、PTPaseが Yersinia の病原特性における重要な要素でありうるという事実に注意を喚起した(Clemens et al., Molecular Microbiology 5:2617-2620(1991) において再考されている)。リン酸チロシンは細菌中には存在しないものと考えられていることからこの発見事実はむしろ驚くべきことであった。Yersinia風は3つの種:すなわち、Y. pestis(腺ペストの原因である), Y.pseudoturberculosis 及び Y. enterocolitica (腸炎及び腸間膜リンパ節炎をひき起こす)を含む。

[0071]

興味深いことに、2重特異性ホスファターゼ、VH1は、ワクチニアウイルスの中で同定されている(Guan et al., Nature 350:359-263(1991))。これらの観察事実は、PTPaseが微生物及び寄生虫感染において非常に重要な役割を果たす可能性があることを示しており、これらはさらに、感染性疾患の新しい推定上の治

(52)

特表2002-506072

療用素因としてPTPase阻害物質を指し示している。

[0072]

発明の要約

本発明は、A、 R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , R_{16} 及び R_{17} が本明細書の詳述部分で定義されている通りであるものとして一般化学式 I をもつ化合物であって、 PTP1B , CD45, SHP-1, SHP-2, PTP α , LAR及びHePTPなどといったようなプロテインチロシンホスファターゼ(PTPase)の薬学的に有用な阻害物質である化合物に関する

[0073]

本発明の化合物は、第I種糖尿病、第II種糖尿病、グルコース寛容障害、インシュリン抵抗性、肥満症、自己免疫及びAIDSを含む免疫不全、凝固系の機能不全を伴う疾患、喘息を含むアレルギー性疾患、骨粗しょう症、癌及び乾癬を含む増殖性疾患、成長ホルモンの合成又は効果の減少又は増加を伴う疾患、成長ホルモンの放出及び/又はそれに対する応答を調節するサイトカイン又はホルモンの合成又は効果の減少又は増加を伴う疾患、アルツハイマー病及び精神分裂病を含む脳の疾患、及び感染症に関連する徴候の治療、予防、除去、緩和又は改善に有用である。

[0074]

もう1つの態様においては、本発明は、その範囲内に、薬学的に受容可能な担体又は希釈剤と合わせて、一般化学式Iの化合物のうちの少なくとも1つ又はその薬学的に受容可能な塩を活性成分として含む薬学組成物を内含している。

[0075]

本発明のもう1つの態様では、第I種糖尿病、第II種糖尿病、グルコース寛容障害、インシュリン抵抗性、肥満症、自己免疫及びAIDSを含む免疫不全、凝固系の機能不全を伴う疾患、喘息を含むアレルギー性疾患、骨粗しょう症、癌及び乾癬を含む増殖性疾患、成長ホルモンの合成又は効果の減少又は増加を伴う疾患、成長ホルモンの放出及び/又はそれに対する応答を調節するサイトカイン又はホルモンの合成又は効果の減少又は増加を伴う疾患、アルツハイマー病及び精神分裂病を含む脳の疾患、及び感染症の治療方法が提供されている。

(53)

特表2002-506072

[0076]

この治療方法は、前記患者に対し、本発明の化合物又は薬学的に受容可能なその塩を神経学的に有効な量だけ投与する段階を含む、上述の徴候のうちの1つの治療、防止、除去、緩和又は改善として記述することができる。

[0077]

本発明のさらなる態様は、全ての第 I 種糖尿病、第 II 種糖尿病、グルコース寛容障害、インシュリン抵抗性、肥満症、自己免疫及び AIDSを含む免疫不全、凝固系の機能不全を伴う疾患、喘息を含むアレルギー性疾患、骨粗しょう症、癌及び乾癬を含む増殖性疾患、成長ホルモンの合成又は効果の減少又は増加を伴う疾患、成長ホルモンの放出及び/又はそれに対する応答を調節するサイトカイン又はホルモンの合成又は効果の減少又は増加を伴う疾患、アルツハイマー病及び精神分裂病を含む脳の疾患、及び感染症の治療向けの薬学組成物の調製を目的とした、本発明の化合物の使用に関する。

[0078]

発明の詳細な説明

本発明は、A、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_{16} 及び R_{17} が以下の通りに定義される構造化学式1の化合物に関する。

[0079]

【化10】

式1

[0080]

上記の化学式1中、

(54)

Aは、化学式1中の二重結合と合せて、インドリル、ベンゾ [b] チオフェニル、ベンゾ [b] フラニル、インダゾリル、ベンゾ [b] イソキサゾリル、ベンズイミダゾリル、ベンズチアゾリル、ベンズオキサゾリル、9Hーチエノ [2, 3ーc] クロメニル、4, 5, 6, 7ーテトラヒドローベンゾ [b] チオフェニル、4, 5, 6, 7ーテトラヒドローチエノ [2, 3ーb] ピリジル、4, 5, 6, 7ーテトラヒドローチエノ [2, 3ーb] ピリジル、4, 5, 6, 7ーテトラヒドローチエノ [2, 3-c] ピリジル、4, 5, 6, 7ーテトラヒドローチエノ [3, 2-c] ピリジル、4, 5, 6, 7ーテトラヒドローチエノ [3, 2-b] ピリジル、4, 7ージヒドロー5Hーチエノ [2, 3-c] ピラニル、4, 7ージヒドロー5Hーチエノ [2, 3-c] ピラニル、4, 7ーデトラヒドロー4, 7ーエタノンーチエノ [2, 3-b] ピリジルであり:

[0081]

 R_1 は、水素、 COR_5 、 OR_6 、 CF_3 、ニトロ、シアノ、 SO_3 H、 SO_2 NR $_7$ R $_8$ 、PO (OH) $_2$ 、 CH_2 PO (OH) $_2$ 、CHFPO (OH) $_2$ 、CF $_2$ PO (OH) $_2$ 、C (=NH) NH $_2$ 、NR $_7$ R $_8$ 又は、

[0082]

【化11】

(55)

特表2002-506072

といった5負複素環の中から選択されるか、あるいは

[0083]

R₁は、

【化12】

であり、

[0084]

式中、 R_{12} 、 R_{13} 及び R_{14} は、独立して、水素、 C_1-C_6 アルキル、アリール、アリール C_1-C_6 アルキルでありそして該アルキル及びアリール基は任意に置換されており、

 R_2 は、 COR_5 、 OR_6 、 CF_3 、ニトロ、シアノ、 SO_3 H、 $SO_2NR_7R_8$ 、PO (OH) $_2$ 、 CH_2 PO (OH) $_2$ 、CHFPO (OH) $_2$ 、 CF_2 PO (OH) $_2$ 、C(=NH) NH_2 、 NR_7R_8 又は、

[0085]

【化13】

といった5員複素環の中から選択され、

[0086]

 R_3 、 R_{16} 及び R_{17} は、独立して、水素、ハロ、ニトロ、シアノ、トリハロメチル、 C_1-C_6 アルキル、アリール、アリール C_1-C_6 アルキル、ヒドロキシ、オキソ、カルボキシ、カルボキシ C_1-C_6 アルキル、 C_1-C_6 アルキルオキシカルボニル、アリールオキシカルボニル、アリールオキシカルボニル、アリールオキシカルボニル、アリールオキシ、 C_1-C_6 アルキルオキシ C_1-C_6 アルキルオキシ、アリール C_1-C_6 アルキルオ

[0087]

 $C_1 - C_6$ アルキルチオ $C_1 - C_6$ アルキル、アリールチオ、アリール $C_1 - C_6$ アルキルチオ、アリール $C_1 - C_6$ アルキルチオ $C_1 - C_6$ アルキル、NR $_7$ R $_8$ 、 $C_1 - C_6$ アルキルアミノ $C_1 - C_6$ アルキル、アリール $C_1 - C_6$ アルキルアミノ $C_1 - C_6$ アルキル、ジ(アリール $C_1 - C_6$ アルキル)アミノ $C_1 - C_6$ アルキル、 $C_1 - C_6$ アルキルカルボニル、 $C_1 - C_6$ アルキルカルボニル、 $C_1 - C_6$ アルキルカルボニル、アリール $C_1 - C_6$ アルキルカルボニル、アリール $C_1 - C_6$ アルキルカルボニル $C_1 - C_6$ アルキルカルボニル。

 C_6 アルキル、 C_1 - C_6 アルキルカルボキシ、 C_1 - C_6 アルキルカルボキシ C_1 - C_6 アルキル、

[0088]

アリールカルボキシ、アリールカルボキシ $C_1 - C_6$ アルキル、アリール $C_1 - C_6$ アルキルカルボキシ、アリール $C_1 - C_6$ アルキルカルボキシ $C_1 - C_6$ アルキルカルボニルアミノ、 $C_1 - C_6$ アルキルカルボニルアミノ $C_1 - C_6$ アルキルカルボニルアミノ $C_1 - C_6$ アルキル、-カルボニルNR $_7$ C $_1 - C_6$ アルキルCOR $_{11}$ 、アリール $C_1 - C_6$ アルキルカルボニルアミノ、アリール $C_1 - C_6$ アルキルカルボニルアミノ、アリール $C_1 - C_6$ アルキルカルボニルアミノ C_1 C_6 アルキル、CONR $_7$ R $_8$ 、又は $C_1 - C_6$ アルキルCONR $_7$ R $_8$ であり、ここでアルキル及びアリール基は任意に置換されており、 R_{11} はNR $_7$ R $_8$ 、又は $C_1 - C_6$ アルキルNR $_7$ R $_8$ であるか;あるいは R_3 は、

[0089]

【化14】

であり、式中、 R_{12} 、 R_{13} 及び R_{14} は、独立して、水素、 C_1-C_6 アルキル、アリール、アリール C_1-C_6 アルキルでありそして該アルキル及びアリール基は任意に置換されており、

[0090]

 R_4 は、水素、ヒドロキシ、 C_1-C_6 アルキル、アリール、アリール C_1-C_6 アルキル、 NR_7R_8 、 C_1-C_6 アルキルオキシであり;ここでアルキル及びアリール基は任意に置換されており、

 R_5 は、ヒドロキシ、 C_1-C_6 アルキル、アリール、アリール C_1-C_6 アルキル、 C_1-C_6 アルキルオキシ、 C_1-C_6 アルキルーオキシ C_1-C_6 アルキルオキシ、アリールオキシ、アリール C_1-C_6 アルキルオキシ、CF $_3$ 、NR $_7$ R $_8$ であり;ここでアルキル及びアリール基は任意に置換されており、

 R_6 は、水素、 $C_1 - C_6$ アルキル、アリール、アリール $C_1 - C_6$ アルキルであり;ここでアルキル及びアリール基は任意に置換されており、

 R_7 及び R_8 は、水素、 C_1-C_6 アルキル、アリール、アリール C_1-C_6 アルキル、 C_1-C_6 アルキルカルボニル、アリールカルボニル、アリール C_1-C_6 アルキルカルボニル、 C_1-C_6 アルキルカルボキシ又はアリール C_1-C_6 アルキルカルボキシから独立して選択され、ここでアルキル及びアリール基は任意に置換されているか; あるいは

[0091]

 R_7 及び R_8 は、それらが結合している窒素と共に、 $3\sim1$ 4個の炭素原子と窒素、酸素又は硫黄の中から選択された $0\sim3$ 個の追加のヘテロ原子を含む飽和、部分飽和又は芳香族環式、二環式又は三環式の環状系を形成し、環状系は、少なくとも一つの C_1-C_6 アルキル、アリール、アリール C_1-C_6 アルキル、ヒドロキシ、オキソ、 C_1-C_6 アルキルオキシ、アリール C_1-C_6 アルキルオキシ、 C_1-C_6 アルキルオキシ、アリール C_1-C_6 アルキルオキシ、 C_1-C_6 アルキルアミノー C_1-C_6 アルキルで任意に置換されていてもよく、ここで、

[0092]

 R_9 及び R_{10} は、水素、 C_1-C_6 アルキル、アリール、アリール C_1-C_6 アルキル、 C_1-C_6 アルキルカルボニル、アリールカルボニル、アリール C_1-C_6 アルキルカルボニル、 C_1-C_6 アルキルカルボキシ又はアリール C_1-C_6 アルキルカルボキシの中から独立して選択され;ここでアルキル及びアリール基は任意に置換されているか;あるいは R_7 及び R_8 は、独立して、飽和又は部分飽和環式 5、6又は 7 員アミン、イミド又はラクタムであるか、

或いは、薬学的に受容可能な酸又は塩基とその塩、或いはいずれかの光学同位 体、又はラセミ混合物を含む光学同位体の混合物、又はいずれかの互変異性型で ある。

[0093]

定義

シグナル伝達というのは、一定の与えられた細胞又は組織の活性化の後に続く 全ての細胞プロセスを定義するのに用いられる集合的用語である。いかなる形で あれ、請求対象の発明の範囲を制限するものとして意図されていないシグナル伝達の例としては、ポリペプチドホルモン及び成長因子(例えばインシュリン、インシュリン様成長因子I及びII,成長ホルモン、表皮成長因子、血小板由来成長因子)、サイトカイン(例えばインタロイキン)、細胞外マトリックス成分及び細胞ー細胞相互作用によって誘発される細胞事象がある。

[0094]

ホスホチロシン認識ユニット/リン酸チロシン認識ユニット/pTry 認識ユニットは、リン酸化されたチロシン残基(pTyr)を含む分子に対する親和性をもつタンパク質又は糖タンパク質の一部域又はドメインとして定義される。いかなる形であれ請求対象の発明の範囲を制限するよう意図されたものではない pTyr認識ユニットの例としては、PTPase、SH2ドメイン及びPTBドメインがある。

[0095]

PTPaseは、 pTyrを含有するタンパク質又は糖タンパク質を脱リン酸化する能力をもつ酵素として定義される。いかなる形であれ請求対象の発明の範囲を制限するように意図されたものではないPTPaseの例としては、「従来のPTPase (細胞内PTPase (例えば、PTP1B, TC-PTP, PTP1C, PTP1D, PTPD1, TPTD2)及びレセプタタイプのPTPase (例えばPTP α , PTP ϵ , PTP β , PTP γ , CD45, PTPk, PTP μ), 2 重特異性ホスファターゼ (VH1, VHR, cdc25), LMW-PTPase 又は酸性ホスファターゼがある。

[0096]

SH2ドメイン (Src相同性 2ドメイン) は、pTyr (ホスホチロシン残基) を含有するタンパク質に結合する非触媒タンパク質モジュールである。すなわちSH2ドメインは、pTyr認識ユニットである。100個までのアミノ酸残基から成るSH2ドメインは、シグナル伝達プロセスに関与する多数の異なる分子の中に見い出される。以下に記すのは、SH2ドメインを含有するタンパク質の制限的意味のないリストである: Src, Hck, Lck, Syk, Zap70, SHP-1, SHP-2, STATs, Grb-2, Shc, p85/P13K, Gap, Vav (Russell et al. FEBS Lett. 304:15-20(1992); Pawson, Nature 373:573-580(1995); Sawyer, Biopolymers (Peptide Science) 47:243-261(1998) 及びその中の参考文献を参照のこと)。

[0097]

ここで用いられているように、「結合した」又は「一」なる用語(例えば骨格に対するカルボニル結合点を示す一COR₁₁)は、安定した共有結合を意味し、 結合点のうちの幾つかの好ましい点は、当業者には明白なものである。

「ハロゲン」又は「ハロ」なる用語には、フッ素、塩素、臭素及びヨウ素が含まれる。

[0098]

「アルキル」なる用語には、 C_1-C_6 直鎖飽和、メチレン及び C_2-C_6 不飽和脂肪族炭化水素基、 C_1-C_6 有枝飽和及び C_2-C_6 不飽和脂肪族炭化水素基、 C_3-C_6 環式飽和及び C_5-C_6 不飽和脂肪族炭化水素基、及び規定数の炭素原子を有する C_3-C_6 環式飽和及び不飽和脂肪族炭化水素基で置換された C_1-C_6 直鎖又は有枝飽和及び C_2-C_6 直鎖又は有枝で和脂肪族炭化水素基が含まれる。

[0099]

例えば、この定義には、メチル(Me)、エチル(Et)、プロピル(Pr)、ブチル(Bu)、ペンチル、ヘキシル、ペプチル、エテニル、プロペニル、ブテニル、ペネンチル、ヘキセニル、イソプロピル(i - Pr)、イソプチル(i - Bu)、tert-ブチル(t - Bu)、sec-ブチル(s - Bu)、イソペンチル、ネオペンチル、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロペンチル、シクロペンチル、シクロペンチル、ジクロペンチル、ジクロペンチル、ジクロペンチル、ジクロペンチル、ジクロペンチル。ジクロペンチルなどが含まれるが、それらに制限されるわけではない。

[0100]

「置換されたアルキル」なる用語は、置換基が、ハロ、シアノ、ニトロ、トリハロメチル、カルパモイル、ヒドロキシ、オキソ、 COR_5 、 C_1-C_6 アルキル 、 C_1-C_6 アルキルオキシ、アリールオキシ、アリール C_1-C_6 アルキルオキシ、チオ、 C_1-C_6 アルキルチオ、アリールチオ、アリール C_1-C_6 アルキルチオ、 NR_7R_8 、 C_1-C_6 アルキルアミノ、アリールアミノ、アリール C_1-C_6 アルキルアミノ、ジ(アリール C_1-C_6 アルキル)アミノ、 C_1-C_6 アルキルカルボニル、アリール C_1-C_6 アルキルカルボニル、 C_1-C_6 アルキルカルボキシ、ア

(61)

特表2002-506072

リールカルボキシ、アリール C_1 - C_6 アルキルカルボキシ、 $\begin{bmatrix} 0 & 1 & 0 & 1 \end{bmatrix}$

 C_1-C_6 アルキルカルボニルーアミノ、 $-C_1-C_6$ アルキルアミノCOR $_{11}$ 、アリール C_1-C_6 アルキルカルボニルアミノ、テトラヒドロフラニル、モルフォリニル、ピペラジニル、 $-CONR_7R_8$ 、 $-C_1-C_6$ アルキル $-CONR_7R_8$ 、或いは飽和又は部分飽和環式5、6又は7負アミン、イミド又はラクタムから独立して選択され、ここで R_{11} は、ヒドロキシ、 C_1-C_6 アルキル、アリール、アリール C_1-C_6 アルキル、 C_1-C_6 アルキルオキシ、アリールオキシ、アリール C_1-C_6 アルキルオキシであり、 C_1-C_6 アルキルオキシで表した通りであるような、以上で定義したアルキル基を表す。

[0102]

「飽和、部分飽和又は芳香族環式、二環式又は三環式の環状系」なる用語は、アジリジニル、ピロリル、ピロリニル、ピロリジニル、イミダゾリル、2ーイミダゾリニル、イミダゾリシニル、ピロゾリル、2ーピラゾリニル、1, 2, 3ートリアゾリル、1, 2, 4ートリアゾリル、モルフォリニル、ピペリジニル、チオモルフォリニル、ピペラジニル、インドリル、イソインドリル、1, 2, 3, 4ーテトラヒドローキノリニル、1, 2, 3, 4ーテトラヒドローキノリニル、1, 2, 3, 4ーテトラヒドローキノリニル、インダゾリル、インボイミダゾリル、ベンゾトリアゾリル、プリニル、カルバゾリル、アクリジニル、フェノチアジニル、フェノキサジニル、イミノジベンジル、イミノスチルベニルを表すがそれらに制限されるわけではない。

[0103]

「アルキルオキシ」 (例えば、メトキシ、エトキシ、プロピルオキシ、アリールオキシ、シクロヘキシルオキシ) なる用語は、酸素架橋を通して結合させられた表示された数の炭素を有する以上で定義した通りの「アルキル」基を表す。「アルキルオキシアルキル」なる用語は、表示された数の炭素原子を有し「以上で定義した通りのアルキル基を通して結合させられたアルキルオキシ」基を表す。

[0104]

「アルキルオキシアルキルオキシ」なる用語は、表示された数の炭素原子を有する以上で定義した通りの酸素原子を通して結合させられた「アルキルオキシアルキル」基を表す。

「アリールオキシ」 (例えばフェノキシ、ナフチルオキシなど) なる用語は、 酸素架橋を通して結合させられた以下で定義した通りのアリール基を表す。

「アリールアルキルオキシ」 (例えばフェネチルオキシ、ナフチルメチルオキシなど) なる用語は、酸素架橋を通して結合させられた以下に定義した通りの「アリールアルキル基」を表す。

[0105]

「アリールアルキルオキシアルキル」なる用語は、表示された数の炭素原子を 有する以上で定義した通りの「アリール」架橋を通して結合させられた以上で定 義した通りの「アリールアルキルオキシ」基を表す。

「アリールチオ」 (例えばフェニルチオ、ナフチルチオなど) なる用語は、硫 黄架橋を通して結合させられた下記に定義した通りの「アリール」基を表す。

「アリールオキシカルボニル」(例えばメチルフォルミアート、エチルフォルミアートなど)なる用語は、カルボニル基を通して結合させられた以上で定義した通りの「アリールオキシ」基を表す。

[0106]

「アリールオキシカルボニル」 (例えば、フェニルフォルミアート、2-チアソリルフォルミアートなど) なる用語は、カルボニル基を通して結合させられた以上で定義した通りの「アリールオキシ」基を表す。

「アリールアルキルオキシカルボニル」 (例えば、ペンジルフォルミアート、フェニルエチルフォルミアートなど) なる用語は、カルボニル基を通して結合させられた以上で定義した通りの「アリールアルキルオキシ」基を表す。

[0107]

「アルキルオキシカルボニルアルキル」なる用語は、表示された数の炭素原子 を有する以上で定義した通りの「アルキル」基を通して結合させられた以上で定 義した通りの「アルキルオキシカルボニル」基を表す。

「アリールアルキルオキシカルポニルアルキル」なる用語は、表示された数の

炭素原子を有する以上で定義した通りの「アルキル」基を通して結合させられた 以上で定義した通りの「アリールアルキルオキシカルボニル」基を表す。

[0108]

「アルキルチオ」 (例えば、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、シクロヘキセニルチオなど) なる用語は、硫黄架橋を通して結合させられ表示された数の炭素原子を有する以上で定義した通りの「アルキル」基を表す。

「アリールアルキルチオ」 (例えば、フェニルメチルチオ、フェニルエチルチオ、など) なる用語は、硫黄架橋を通して結合させられ表示された数の炭素原子を有する以上で定義した通りの「アリールアルキル」基を表す。

[0109]

「アルキルチオアルキル」なる用語は、表示された数の炭素原子を有する以上 で定義した通りのアルキル基を通して結合させられた「アルキルチオ」基を表す

「アリールアルキルチオアルキル」なる用語は、表示された数の炭素原子を有する以上で定義した通りのアルキル基を通して結合させられた「アリールアルキルチオ」基を表す。

[0110]

「アルキルアミノ」(例えば、メチルアミノ、ジエチルアミノ、ブチルアミノ、NープロピルーNーヘキシルアミノ、(2 - シクロペンチル)プロピルアミノ、ヘキセニルアミノ、ピロリジニル、ピペリジニルなど)なる用語は、アミン架橋を通して結合させられ表示された数の炭素原子を有する以上で定義した通りの1個又は2個の「アルキル」基を表す。

[0111]

2個のアルキル基は、それらが結合させられている窒素と共に、 $3\sim1$ 4個の 炭素原子と窒素、酸素又は硫黄の中から選択された $0\sim3$ 個の追加のヘテロ原子 を含む飽和、部分飽和又は芳香族環式、二環式又は三環式の環状系を構成しており、環状系は、少なくとも一つの C_1-C_6 アルキル、アリール、アリール C_1-C_6 アルキル、ヒドロキシ、オキソ、 C_1-C_6 アルキルオキシ、アリール C_1-C_6 アルキルオキシ、 C_1-C_6 アルキルオキシ、 C_1-C_6 アルキルオキシ、 C_1-C_6 アルキルオキシ、 C_1-C_6 アルキルオキシ、 C_1-C_6 アルキルオキシ、 C_1-C_6 アルキルオキシ

 $-C_6$ アルキルアミノー C_1 - C_6 アルキル置換基で任意に置換されていており、ここでアルキル及びアリール基は定義の高で定義した通りに任意に置換されており、 R_9 及び R_{10} は以上で定義されている通りである。

[0112]

「アリールアルキルアミノ」(例えば、ベンジルアミノ、ジフェニルエチルアミノなど)なる用語は、アミン架橋を通して結合させられ表示された数の炭素原子を有する以上で定義した通りの1個又は2個の「アリールアルキル」基を表す。2個の「アリールアルキル」基は、それらが結合させられている窒素と共に、3~14個の炭素原子と窒素、酸素又は硫黄の中から選択された0~3個の追加のヘテロ原子を含む飽和、部分飽和又は芳香族環式、二環式又は三環式の環状系を構成しており、

[0113]

環状系は、少なくとも一つの C_1-C_6 アルキル、アリール、アリール C_1-C_6 アルキル、ヒドロキシ、オキソ、 C_1-C_6 アルキルオキシ、アリール C_1-C_6 アルキルオキシ、 C_1-C_6 アルキルオキシ C_1-C_6 アルキル、NR $_9$ R $_{10}$ 、 C_1-C_6 アルキルアミノー C_1-C_6 アルキル置換基で任意に置換されていており、ここでアルキル及びアリール基は定義の高で定義した通りに任意に置換されており、R $_0$ 及びR $_{10}$ は以上で定義されている通りである。

[0114]

「アルキルアミノアルキル」なる用語は、表示された数の炭素原子を有する以上で定義した通りのアルキル基を通して結合させられた「アルキルアミノ」基を表す。

「アリールアルキルアミノアルキル」なる用語は、表示された数の炭素原子を 有する以上で定義した通りのアルキル基を通して結合させられた「アリールアル キルアミノ」基を表す。

「アリールアルキル」 (例えばベンジル、フェニルエチルなる用語) は、表示された数の炭素原子を有するアルキル又は以上で定義した通りの置換されたアルキル基を通して結合させられた以下に定義した通りの「アリール」基を表す。

[0115]

「アルキルカルボニル」(例えば、シクロオクチルカルボニル、ペンチルカルボニル、3-ヘキセニルカルボニル)なる用語は、カルボニル基を通して結合させられ表示された数の炭素原子を有する以上で定義した通りの「アルキル」基を表す。

「アルキルカルボニル」 (ベンゾイル) なる用語は、カルボニル基を通して結合させられ以上で定義した通りの「アリール」基を表す。

「アリールアルキルカルボニル」(例えば、フェニルシクロプロピルカルボニル、フェニルエチルカルボニルなど)なる用語は、カルボニル基を通して結合させられ表示された数の炭素原子を有する以上で定義した通りの「アリールアルキル」基を表す。

[0116]

「アルキルカルボニルアルキル」なる用語は、表示された数の炭素原子を有する以上で定義した通り「アルキル」基を通して結合させられた「アルキルカルボニル」基を表す。

「アリールアルキルカルボニルアルキル」なる用語は、表示された数の炭素原子を有する以上で定義した通りアルキル基を通して結合させられた「アリールアルキルカルボニル」基を表す。

「アルキルカルボキシ」(例えばヘプチルカルボキシ、シクロプロピルカルボキシ、3-ペンテニルカルボキシ)なる用語は、カルボニルが今度は酸素架橋を通して結合させられている以上で定義した通りの「アルキルカルボニル」基を表す。

[0117]

「アリールカルボキシアルキル」 (例えばフェニルカルボキシメチル) なる用語は、カルボニルが今度は酸素架橋を通して表示された数の炭素原子を有するアリール鎖に結合させられている以上で定義した通りの「アリールカルボニル」基を表す。

「アリールアルキルカルボキシ」(例えばベンジルカルボキシ、フェニルシクロプロピルカルボキシなど)なる用語は、カルボニルが今度は酸素架橋を通して結合させられている以上で定義した通りの「アリールアルキルカルボニル」基を

表す。

「アルキルカルボキシアルキル」なる用語は、表示された数の炭素原子を有し上記で定義した通りの「アルキル」基を通して結合させられてい「アルキルカルボキシ」基を表す。

[0118]

「アリールアルキルカルボキシアルキル」なる用語は、表示された数の炭素原子を有し上記で定義した通りの「アルキル」基を通して結合させられてい「アリールアルキルカルボキシ」基を表す。

「アルキルカルボニルアミノ」 (例えば、ヘキシルカルボニルアミノ、シクロペンチルカルボニルアミノメチル、メチルカルボニルアミノフェニル) なる用語は、カルボニルが今度はアミノ基の窒素原子を通して結合させられている以上で定義した通りの「アルキルカルボニル」 基を表す。窒素原子はそれ自体アルキル又はアリール基で置換されていてよい。

[0119]

「アリールアルキルカルボニルアミノ」 (例えば、ベンジルカルボニルアミノなど) なる用語は、カルボニルが今度はアミノ基の窒素原子を通して結合させられている以上で定義した通りの「アリールアルキルカルボニル」基を表す。窒素原子はそれ自体アルキル又はアリール基で置換されていてよい。

「アルキルカルボニルアミノアルキル」なる用語は、表示された数の炭素原子を有する以上で定義した通りの「アルキル」基を通して結合させられた「アルキルカルボニルアミノ」基を表す。窒素原子はそれ自体アルキル又はアリール基で置換されていてよい。

[0120]

「アリールアルキルカルボニルアミノアルキル」なる用語は、表示された数の 炭素原子を有する以上で定義した通りの「アルキル」基を通して結合させられた 「アリールアルキルカルボニルアミノ」基を表す。窒素原子はそれ自体アルキル 又はアリール基で置換されていてよい。

「アルキルカルボニルアミノアルキルカルボニル」なる用語は、カルボニル基 を通して結合させられたアルキルカルボニルアミノアルキル基を表す。窒素原子 はそれ自体さらに「アルキル」又は「アリール」基で置換されていてよい。

「アリール」なる用語は、安定した共有結合を形成する能力をもつ任意の環位 置で共有結合的に結合させられていて、結合点のうちの幾つかの好ましい点が当 業者にとって明白である、未置換、モノー、ジー又はトリ置換の単環、多環、ビ アリール及び複素環芳香族を表す(例えば、3ーインドリル、4ーイミダゾリル)を意味する。

[0121]

アリール置換基は、ハロ、ニトロ、シアノ、トリハロメチル、 $C_1 - C_6$ アルキル、アリール、アリール $C_1 - C_6$ アルキル、ヒドロキシ、 COR_5 、 $C_1 - C_6$ アルキルオキシ、 $C_1 - C_6$ アルキルオキシ、 $C_1 - C_6$ アルキルオキシ、アリール $C_1 - C_6$ アルキルオキシ、アリール $C_1 - C_6$ アルキルオキシ、アリール $C_1 - C_6$ アルキルオキシ $C_1 - C_6$ アルキルチオ、 $C_1 - C_6$ アルキルチオ、 $C_1 - C_6$ アルキルチオ、 $C_1 - C_6$ アルキルチオ、アリール $C_1 - C_6$ アルキルチオ、アリール $C_1 - C_6$ アルキルチオ、アリール $C_1 - C_6$ アルキルチオ、アリール $C_1 - C_6$ アルキルアミノ、 $C_1 - C_6$ アルキルアミノ、アリール $C_1 - C_6$ アルキル、アリール $C_1 - C_6$ アルキルアミノ、アリール $C_1 - C_6$ アルキル、アリール $C_1 - C_6$ アルキル、ジ(アリール $C_1 - C_6$ アルキル)アミノ $C_1 - C_6$ アルキル、ジ(アリール $C_1 - C_6$ アルキル)アミノ $C_1 - C_6$ アルキル、 $C_1 - C_6$ アルキルカルボニル、 $C_1 - C_6$ アルキルカルボニル

[0122]

 (68)

特表2002-506072

されている。

[0123]

アリールの定義には、制限的な意味なく以下のものが含まれる:フェニル、ビフェニル、インデニル、フルオレニル、ナフチル(1ーナフチル、2ーナフチル)、ピロリル(2ーポロリル)、ピラゾル(3ーピラゾル)、イミダゾリル(1ーイミダゾリル、2ーイミダゾリル、4ーイミダゾリル、5ーイミダゾリル)、トリアゾリル(1、2、3ートリアゾルー1ーイル、1、2、3ートリアゾルー2ーイル、1、2、3ートリアゾルー4ーイル、1、2、4ートリアゾルー3ーイル)、オキザゾリル(2ーオキサゾリル、4ーオキサゾリル、5ーオキサゾリル)、イソクサゾリル(3ーイソクサゾリル、4ーイソクサゾリル、5ーイソクサゾリル)、チアゾリル(2ーチアゾリル、4ーチアゾリル、5ーチアゾリル)、チオフェニル(2ーチオフェニル、3ーチオフェニル、4ーチオフェニル、5ーチオフェニル)、フラニル(2ーフラニル、3ーフラニル、4ーフラニル、5ーフラニル)、

[0124]

ピリジル(2-ピリジル、3-ピリジル、4-ピリジル、5-ピリジル)、5-アトラゾリル、ピリミジニル(2-ピリミジニル、4-ピリミジニル、5-ピリミジニル、6-ピリミジニル)、ピラジニル、ピリダジニル(3-ピリダジニル、4-ピリダジニル、5-ピリグジニル、5-ピリグジニル、5-ピリグジニル)、キノリル(2-キノリル、3-キノリル、4-キノリル、5-キノリル、6-キノリル、7-キノリル、8-キノリル)、イソキノリル(1-イソキノリル、3-イソキノリル、4-イソキノリル、5-イソキノリル、1-イソキノリル、1-イソキノリル、1-イソキノリル、1-イソキノリル、1-イソキノリル、1-1リル、1-1リル、1-1リル、1-1リル 1-1リル 1-1リル

[0125]

3-(2,3-ジヒドローベンゾ[b] フラニル)、4-(2,3-ジヒドローベンゾ[b] フラニル)、5-(2,3-ジヒドローベンゾ[b] フラニル)

、6-(2,3-ジヒドローベンゾ[b]フラニル)、7-(2,3-ジヒドローベンソ[b]フラニル))、ベンゾ[b]チオフェニル(2ーベンゾ[b]チオフェニル、3ーベンゾ[b]チオフェニル、4ーベンゾ[b]チオフェニル、5ーベンゾ[b]チオフェニル、6ーベンゾ[b]チオフェニル、7ーベンゾ[b]チオフェニル)、2,3ージヒドローベンゾ[b]チオフェニル(2-(2,3-ジヒドローベンソ[b]チオフェニル)、3-(2,3-ジヒドローベンゾ[b]チオフェニル)、5-(2,3-ジヒドローベンゾ[b]チオフェニル)、6-(2,3-ジヒドローベンゾ[b]チオフェニル)、6-(2,3-ジヒドローベンゾ[b]チオフェニル)、6-(2,3-ジヒドローベンゾ[b]チオフェニル)、5-(2,3-ジヒドローベンゾ[b]チオフェニル)、5-(2,3-ジヒドローベンゾ[b]チオフェニル))、

[0126]

[0127]

2-47ンドリル、3-47ンドリル、4-47ンドリル、5-47ンドリル、6-47ンドリル、7-47ンドリル)、4747ンドリル(1-4747ンドリル、2-4747ンドリル、3-4747ンドリル、4-4747ンドリル、5-4747ンドリル、6-4747ンドリル、7-4747ンドリル)、11, 3-352とドローイソインドリル)、12 (1, 3-352とドローイ

ソインドリル)、3 - (1, 3 - ジヒドローイソインドリル)、4 - (1, 3 - ジヒドローイソインドリル)、5 - (1, 3 - ジヒドローイソインドリル)、6 - (1, 3 - ジヒドローイソインドリル)、7 - (1, 3 - ジヒドローイソインドリル))、7 - (1, 3 - ジヒドローイソインドリル))、インダゾル(1 - インダゾル、3 - インダゾル、4 - インダゾル、5 - インダゾル、6 - インダゾル、7 - インダゾル)、ベンズイミダゾリル(1 - ベンズイミダゾリル、2 - ベンズイミダゾリル、5 - ベンズイミダゾリル、

[0128]

6ーベンズイミダゾリル、7ーベンズイミダゾリル、8ーベンズイミダゾリル)、ベンズオキサゾリル(1ーベンズオキサゾリル、2ーベンズオキサゾリル)、ベンゾチアゾリル(1ーベンゾチアゾリル、2ーベンゾチアゾリル、4ーベンソチアゾリル、5ーベンゾチアゾリル、6ーベンゾチアゾリル、7ーベンゾチアゾリル、3ーカルバゾリル)、カルバゾリル(1ーカルバゾリル、2ーカルバゾリル、3ーカルバゾリル、4ーカルバゾリル、)、5Hージベンズ [b, f] アゼピン(5Hージベンズ [b, f] アゼピンー1ーイル、5Hージベンズ [b, f] アゼピンー2ーイル、5Hージベンズ [b, f] アゼピンー3ーイル、5Hージベンズ [b, f] アゼピンー5ーイル)、10、11ージヒドロー5Hージベンズ [b, f] アゼピンー1ーイル、10、11ージヒドロー5Hージベンズ [b, f] アゼピンー1ーイル、10、11ージヒドロー5Hージベンズ [b, f] アゼピンー1ーイル、10、11ージヒドロー5Hージベンズ [b, f] アゼピンー1ーイル、10、11ージヒドロー5Hージベンズ [b, f] アゼピンー2ーイル、

[0129]

10, 11-ジヒドロ-5H-ジベンズ [b, f] アゼピン-3-イル、10, 11-ジヒドロ-5H-ジベンズ [b, f] アゼピン-4-イル、10, 11-ジヒドロ-5H-ジベンズ [b, f] アゼピン-5-イル)、ピペリジニル(2-ピベリジニル、3-ピペリジニル、4-ピペリジニル)、ピロリジニル(1-ピロリジニル、2-ピロリジニル、3-ピロリジニル)、フェニルピリジル(2-フェニルピリジル、3-フェニルピリジル、4-フェニルピリジル)、フェニルピリミジニル、5-フェニルピリミジニル、6-フェニルピリミジニル)、フェニルピラジニル、

フェニルピリダジニル(3-フェニルピリダジニル、4-フェニルピリダジニル 、5-フェニルピリダジニル)。

[0130]

「アリールカルボニル」(例えば、2-チオフェニルカルボニル、3-メトキシーアンスリルカルボニル、オキサゾリルカルボニル)なる用語は、カルボニル基を通して結合させられた以上で定義した通りの「アリール」基を表す。

「アリールアルキルカルボニル」(例えば、(2,3ージメトキシフェニル) プロピルカルボニル、(2ークロロナフチル)ペンテニルカルボニル、イミダゾリルシクロペンチルカルボニル)なる用語は、「アリール」基が今度はカルボニルを通して結合させられている以上で定義した通りの「アリールアルキル」基を表す。

[0131]

本発明の化合物は、非対称の中心を有し、ラセミ化合物、ラセミ混合物として及び単独の鏡像異性体又はジアステレオ異性体として発生する可能性があり、ここで全ての異性形態が、それらの混合物と同様に本発明に含まれる。

構造中に塩基性又は酸性の基が存在する化学式 1 の化合物の薬学的に受容可能な塩も、同様に本発明の範囲内に含まれる。-COOH、5-FF-ラゾリル又は-P(O)(OH)2などの酸性置換基が存在する場合、剤形としての使用するために、アンモニウム、モルホリン、ナトリウム、カリウム、バリウム、カルシウムの各塩などが形成される可能性がある。

[0132]

アミノ基、又はピリジルなどの塩基性ヘテロアリール基といったような塩基性の基が存在する場合、(Journal of Pharmaceutical Science, 66, 2(1977)に一覧されかつ参考として本書中に内含されている薬学的に受容可能な塩に関連する酸を含む)塩酸塩、臭化水素酸塩、リン酸塩、硫酸塩、トリフルオロ酢酸塩、トリクロロ酢酸塩、酢酸塩、シュウ酸塩、マレイン酸塩、ピルビン酸塩、マロン酸塩、コハク酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、フマル酸塩、マンデル酸塩、安息香酸塩、桂皮酸塩、メタンスルホンサン塩、エタンスルホン酸塩、ピクリン酸塩などといった酸性の塩を剤形として使用することが可能性である。

(72)

特表2002-506072

[0133]

同様に、-COOH又は-P(O)(OH)₂が存在する場合、例えばメチル、第3プチル、ピバロイルオキシメチルなど、並びに持続放出性又はプロドラッグ製剤として使用するために可溶性又は加水分解特性を改善するものとして当該技術分野において周知であるエステルなど、薬学的に受容可能なエステルを利用することができる。

[0134]

さらに、本発明の化合物の中には、水又は一般的有機溶剤と共に溶媒化合物を 形成できるものがある。このような溶媒化合物も、本発明の範囲に内含される。

「治療上有効な量」なる用語は、研究者、獣医師、医師又は他の者が捜し求めている、組織、系、動物又はヒトの生物学的または医学的応答を惹起することになる医薬品又は薬学的作用物質の量のことを意味する。

[0135]

発明の好ましい実施形態

構造化学式1aの化合物が、本発明の好ましいい実施形態である。

【化15】

式1a

[0136]

ここで、

Aは、構造化学式 1 a 中の二重結合と合せて、インドリル、ベンゾ [b] チオフェニル、ベンゾ [b] フラニル、インダゾリル、ベンゾ [b] イソキサゾリル、ベンズイミダゾリル、ベンズチアゾリル、ベンズオキサゾリル、4, 5, 6,

7-テトラヒドローチエノ [2, 3-b] ピリジル、4, 5, 6, 7-テトラヒドローチエノ [2, 3-c] ピリジル、4, 5, 6, 7-テトラヒドローチエノ [3, 2-c] ピリジル、4, 5, 6, 7-テトラヒドローチエノ [3, 2-b] ピリジル、4, 7-ジヒドロー5H-チエノ [2, 3-c] ピラニル又は4, 5, 6, 7-テトラヒドロー4, 7-エタノンーチエノ [2, 3-b] ピリジルであり、

[0137]

 R_1 id, COR_5 , OR_8 , CF_3 , = + \square , > 7 /, SO_3 H, $SO_2NR_7R_8$, $PO(OH)_2$, $CH_2PO(OH)_2$, $CH_2PO(OH)_2$, $CF_2PO(OH)_2$, $CF_2PO(OH)_2$, $C(=NH)_2$, NR_7R_8 Xid

[0138]

【化16】

といった5員複素環の中から選択されるか、

[0139]

あるいは、Riは、

【化17】

(74)

特表2002-506072

であり、式中、 R_{12} 、 R_{13} 及び R_{14} は、独立して、水素、 C_1-C_6 アルキル、アリール、アリール C_1-C_6 アルキルであり、そしてアルキル及びアリール基は任意に置換されており、

[0140]

 R_2 ld, COR_5 , OR_6 , CF_3 , = PD, > PJ, SO_3 H, $SO_2NR_7R_8$, PO (OH) $_2$, CH_2 PO (OH) $_2$, CHFPO (OH) $_2$, CF_2 PO (OH) $_2$, C (=NH) NH_2 , NR_7R_8 Xld,

【化18】

といった5員複素環の中から選択され、

[0141]

 R_3 、 R_{16} 及び R_{17} は、独立して、水素、ハロ、ニトロ、シアノ、トリハロメ

(75)

チル、 $C_1 - C_6$ アルキル、アリール、アリール $C_1 - C_6$ アルキル、ヒドロキシ、カルボキシ、カルボキシ $C_1 - C_6$ アルキル、 $C_1 - C_6$ アルキルオキシカルボニル、アリールオキシカルボニル、アリール $C_1 - C_6$ アルキルオキシカルボニル、 $C_1 - C_6$ アルキルオキシ、 $C_1 - C_6$ アルキルオキシ $C_1 - C_6$ アルキルオキシ、アリールオキシ、アリール $C_1 - C_6$ アルキルオキシ、アリール $C_1 - C_6$ アルキル・オキシ $C_1 - C_6$ アルキル、アリール $C_1 - C_6$ アルキル、チオ、

[0142]

 $C_1 - C_6$ アルキルチオ、 $C_1 - C_6$ アルキルチオ $C_1 - C_6$ アルキル、アリールチオ、アリール $C_1 - C_6$ アルキルチオ、アリール $C_1 - C_6$ アルキルチオ $C_1 - C_6$ アルキル、 NR_7R_8 、 $C_1 - C_6$ アルキルーアミノ $C_1 - C_6$ アルキル、Pリール $C_1 - C_6$ アルキルアミノ $C_1 - C_6$ アルキル、ジ(アリール $C_1 - C_6$ アルキル)アミノ $C_1 - C_6$ アルキル、 $C_1 - C_6$ アルキルカルボニル、 $C_1 - C_6$ アルキルカルボニル。

[0143]

[0144]

【化19】

(76)

特表2002-506072

であり、式中、 R_{12} 、 R_{13} 及び R_{14} は、独立して、水素、 C_1-C_6 アルキル、アリール、アリール C_1-C_6 アルキルであり、そして該アルキル及びアリール基は任意に置換されており、

[0145]

 R_4 は、水素、ヒドロキシ、 C_1 - C_6 アルキル、アリール、アリール C_1 - C_6 アルキル、 NR_7R_8 、 C_1 - C_6 アルキルオキシであり;ここでアルキル及びアリール基は任意に置換されており、

 R_5 は、ヒドロキシ、 C_1-C_6 アルキル、アリール、アリール C_1-C_6 アルキル、 CF_3 、 NR_7R_8 であり;ここでアルキル及びアリール基は任意に置換されており、

 R_6 は、水素、 C_1 $-C_6$ アルキル、アリール、アリール C_1 $-C_6$ アルキルであり:ここでアルキル及びアリール基は任意に置換されており、

[0146]

 R_7 及び R_8 は、水素、 C_1 - C_6 アルキル、アリール、アリール、アリール C_1 - C_6 アルキル、 C_1 - C_6 アルキルーカルボニル、アリールカルボニル、アリール C_1 - C_6 アルキルーカルボニル、 C_1 - C_6 アルキルーカルボキシ又はアリール C_1 - C_6 アルキルカルボキシから独立して選択されるか(ここでアルキル及びアリール基は任意に置換されている);あるいは、 R_7 及び R_8 は、それらが結合させられている窒素と共に、 $3\sim1$ 1個の炭素原子と窒素、酸素又は硫黄の中から選択された0~2個の追加のヘテロ原子を含む環式又は二環式の環状系を形成し、

[0147]

環状系は、少なくとも一つの $C_1 - C_6$ アルキル、アリール、アリール $C_1 - C_6$ アルキル、ヒドロキシ、 $C_1 - C_6$ アルキルオキシ、アリール $C_1 - C_6$ アルキルオ

キシ、 C_1-C_6 アルキルオキシ C_1-C_6 アルキル、 NR_9R_{10} 又は C_1-C_6 アルキルアミノ $-C_1-C_6$ アルキルで任意に置換されていており、ここで、 R_9 及び R_{10} は、水素、 C_1-C_6 アルキル、アリール、アリール C_1-C_6 アルキル、 C_1-C_6 アルキルカルボニル、アリールカルボニル、アリール C_1-C_6 アルキルカルボニル、アリールカルボニル、アリール C_1-C_6 アルキルカルボキシから独立して選択され;ここでアルキル及びアリール基は任意に置換されているか、そうでなければ R_7 及び R_8 は、独立して、飽和又は部分飽和環式 5、6又は7 員アミン、イミド又はラクタムである。

[0148]

さらに、本発明の好ましい化合物は、 R_{16} 及び R_{17} が水素である化学式 1 a の化合物である。

本発明はその最も広範な態様において、化学式1bの下記の化合物も網羅する

【化20]

式16

[0149]

ここで、

Aは、化学式1bの二重結合と合せて、アリールであり、

 R_1 は、水素、 COR_5 、 OR_8 、 CF_3 、ニトロ、シアノ、 SO_3 H、 SO_2 NR $_7$ R $_8$ 、PO (OH) $_2$ 、 CH_2 PO (OH) $_2$ 、CHFPO (OH) $_2$ 、CF $_2$ PO (OH) $_2$ 、C (=NH) NH $_2$ 、NR $_7$ R $_8$ 又は、

[0150]

(78)

特表2002-506072

【化21】

といった5員複素環の中から選択されるか、

[0151]

又は、Riは、

【化22】

であり、式中、 R_{12} 、 R_{13} 及び R_{14} は、独立して、水素、 C_1-C_6 アルキル、アリール、アリール C_1-C_6 アルキルであり、そしてこのアルキル及びアリール基は任意に置換されており、

[0152]

 R_2 LL, COR_5 , OR_6 , CF_3 , = ED, > TI, SO_3H , $SO_2NR_7R_8$, $PO(OH)_2$, $CH_2PO(OH)_2$, $CH_2PO(OH)_3$, $CF_2PO(OH)_4$

(79)

特表2002-506072

) $_2$ 、C (=NH) NH $_2$ 、NR $_7$ R $_8$ 又は、 【化23】

といった5員複素環から選択され、

[0153]

 R_3 、 R_{16} 及び R_{17} は、独立して、水素、ハロ、ニトロ、シアノ、トリハロメチル、 C_1 ー C_6 アルキル、アリール、アリール C_1 ー C_6 アルキル、ヒドロキシ、オキソ、カルボキシ、カルボキシ C_1 ー C_6 アルキル、 C_1 ー C_6 アルキルオキシカルボニル、アリールオキシカルボニル、アリール C_1 ー C_6 アルキルオキシカルボニル、 C_1 ー C_6 アルキルオキシ、 C_1 ー C_6 アルキルオキシ、 C_1 ー C_6 アルキルオキシ、アリール C_1 ー C_6 アルキルオトシ

[0154]

アリールチオ、アリール C_1 - C_6 アルキルチオ、アリール C_1 - C_6 アルキルチオ C_1 - C_6 アルキル、N R_7 R $_8$ 、 C_1 - C_6 アルキルアミノ C_1 - C_6 アルキル、アリール C_1 - C_6 アルキルアミノ C_1 - C_6 アルキル、ジ(アリール C_1 - C_6 アルキ

ル)アミノ $C_1 - C_6$ アルキル、 $C_1 - C_6$ アルキルカルボニル、 $C_1 - C_6$ アルキルカルボニル $C_1 - C_6$ アルキル、アリール $C_1 - C_6$ アルキルカルボニル、アリール $C_1 - C_6$ アルキルカルボニル $C_1 - C_6$ アルキルカルボキシ、 $C_1 - C_6$ アルキルカルボキシ $C_1 - C_6$ アルキルカルボキシ、アリールカルボキシ $C_1 - C_6$ アルキルカルボキシ、アリールカルボキシ $C_1 - C_6$ アルキル、アリール $C_1 - C_6$ アルキルカルボキシ、

[0155]

アリール C_1 ー C_6 アルキルカルボキシ C_1 ー C_6 アルキル、 C_1 ー C_6 アルキルカルボニルアミノ、 C_1 ー C_6 アルキルカルボニルアミノ C_1 ー C_6 アルキル、ーカルボニルNR $_7$ C $_1$ ー C_6 アルキルCOR $_{11}$ 、アリール C_1 ー C_6 アルキルカルボニルアミノ、アリール C_1 ー C_6 アルキルカルボニルアミノ、アリール C_1 ー C_6 アルキルカルボニルアミノ C_1 ー C_6 アルキル、CONR $_7$ R $_8$ 、又は C_1 ー C_6 アルキルCONR $_7$ R $_8$ であり、ここでアルキル及びアリール基は任意に置換されており、 R_{11} は、NR $_7$ R $_8$ 又は C_1 ー C_6 アルキルCONR $_7$ R $_8$ であるか、

あるいは、R3は、

[0156]

【化24】

であり、式中、 R_{12} 、 R_{13} 及び R_{14} は、独立して、水素、 $C_1 - C_6$ アルキル、アリール、アリール $C_1 - C_6$ アルキルであり、そしてこのアルキル及びアリール基は任意に置換されており、

[0157]

 R_4 は、水素、ヒドロキシ、 C_1 - C_6 アルキル、アリール、アリール C_1 - C_6 アルキル、 NR_7R_8 、 C_1 - C_6 アルキルオキシであり;ここでアルキル及びアリール基は任意に置換されており、

 R_5 は、ヒドロキシ、 C_1 $-C_6$ アルキル、アリール、アリール C_1 $-C_6$ アルキル、 CF_3 、 NR_7R_8 であり;ここでアルキル及びアリール基は任意に置換されており、

 R_6 は、水素、 C_1 - C_6 アルキル、アリール、アリール C_1 - C_6 アルキルであり;ここでアルキル及びアリール基は任意に置換されており、

[0158]

 R_7 及び R_8 は、水素、 C_1 - C_6 アルキル、アリール、アリール、アリール C_1 - C_6 アルキル、 C_1 - C_6 アルキルカルボニル、アリールカルボニル、アリール C_1 - C_6 アルキルカルボニル、 C_1 - C_6 アルキルーカルボキシ又はアリール C_1 - C_6 アルキルカルボキシから独立して選択され、ここでアルキル及びアリール基は任意に置換されているか;そうでなければ、 R_7 及び R_8 は、それらが結合させられている窒素と共に、 $3\sim1$ 4個の炭素原子と窒素、酸素又は硫黄の中から選択された $0\sim3$ 個の付加的なヘテロ原子を含む飽和、部分飽和又は芳香族環式、二環式又は三環式の環状系を形成し、

[0159]

環状系は、少なくとも一つの C_1-C_6 アルキル、アリール、アリール C_1-C_6 アルキル、ヒドロキシ、オキソ、 C_1-C_6 アルキルオキシ、アリール C_1-C_6 アルキルオキシ、 C_1-C_6 アルキルオキシ C_1-C_6 アルキルオキシ、 C_1-C_6 アルキルで任意に置換されており、ここで、 R_9 及び R_{10} は、水素、 C_1-C_6 アルキル、アリール、アリール C_1-C_6 アルキルカルボニル、アリールカルボニル、アリール C_1-C_6 アルキルカルボニル、アリールカルボニル、アリール C_1-C_6 アルキルカルボキシ又はアリール C_1-C_6 アルキルカルボキシの中から独立して選択され;ここでアルキル及びアリール基は任意に置換されているか;そうでなければ、 R_7 及び R_8 は、独立して、飽和又は部分飽和環式 S_1 0、 S_1 1、 S_2 1、 S_1 2 に取り S_2 3 になった。

[0160]

或いは、薬学的に受容可能な酸又は塩基によるそれらの塩、或いはいずれかの 光学同位体、又はラセミ混合物を含む光学同位体の混合物、又はいずれかの互変 異性型である。 (82)

特表2002-506072

本発明の特に好ましい化合物は、構造化学式1の化合物であって、R1は下記の5-テトラゾリルである。

[0161]

【化25】



又はCOR5であり、R2はCOR5である。

[0162]

特に、好ましい化合物はRsがOHで、Raは水素である。

以下の化合物が好ましい:

2-(オキサリル-アミノ) 4, 5, 6, 7-テトラヒドローベンゾ [b] チ オフェン-3-カルボン酸、

2- (オキサリルーアミノ) -6-オキソ4, 5, 6, 7-テトラヒドローベンゾ [b] チオフェン-3-カルボン酸、

6-ベンソイル-2-(オキサリル-アミノ)-4,5,6,7-テトラヒドローチエノ [2,3-c] ピリジン3-カルボン酸、

6-ペンジル-2-(オキサリル-アミノ)-4, 5, 6, 7-テトラヒドローチエノ [2, 3-c] ピリジン3-カルボン酸、

[0163]

6-メチル-2-(オキサリル-アミノ)-4, 5, 6, 7-テトラヒドロ-チエノ [2, 3-c] ピリジン3-カルボン酸、

5-ベンゾイル-2-(オキサリルーアミノ)-4, 5, 6, 7ーテトラヒドローチエノ [3, 2-c] ピリジン3-カルボン酸、

5-ベンジル-2-(オキサリル-アミノ)-4,5,6,7-テトラヒドロ

ーチエノ[3,2-c]ピリジン3-カルボン酸、

5-メチル-2-(オキサリル-アミノ) -4, 5, 6, 7-テトラヒドローチエノ [3, 2-c] ピリジン3-カルボン酸、

[0164]

2-(オキサリルーアミノ) -5-フェネチルー4, 5, 6, 7-テトラヒドローチエノ [3, 2-c] ピリジン3-カルボン酸、

2- (オキサリル-アミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸、

2- (オキサリル-アミノ) -4, 5, 6, 7-テトラヒドロ-4, 7-エタ ノーチエノ [2, 3-b] ピリジン3-カルボン酸、

2-(オキサリル-アミノ)-6-ピリジン2-イルメチル-4,5,6,7-テトラヒドローチエノ [2,3-c] ピリジン3-カルボン酸、

2-(オキサリル-アミノ) -4, 5, 6, 7-テトラヒドローチエノ [2, 3-c] ピリジン<math>3-カルボン酸、

[0165]

2-(オキサリル-アミノ) -5-(((4-オキソークロメン-4H-2-カルボニル) アミノ) メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸、

6-(3-メトキシーベンジル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,5,6,7-テトラヒドローチエノ[2,3-c]ピリジン3-カルボン酸、

6-(オキサリル-アミノ)-1H-インドール-7-カルボン酸、

6-(オキサリル-アミノ)-1H-インドール-5-カルポン酸、

1-(3-メトキシーベンジル)- 6-(オキサリルーアミノ)-1H-インドール-5-カルボン酸、

[0166]

2-(オキサリル-アミノ)-6-ピリジン3-イルメチルー4,5,6,7-テトラヒドローチエノ [2,3-c] ピリジン3-カルボン酸、

2-(オキサリル-アミノ)-6-ピリジン4-イルメチル-4,5,6,7-テトラヒドローチエノ [2,3-c] ピリジン3-カルポン酸、

特表2002-506072

2-(オキサリル-アミノ)-5-(2'-スピロ[1'3']ジオキソラン6,7-ジヒドロ-4H-ベンゾ[b]チオフェン-3-カルボン酸、

3-[4-(3-モルホリン-4-イループロピオニル) - ピペラジン-1- イルメチル] - 6-(オキサリル-アミノ) - 1 H-インドール-5-カルボン酸、

2-(オキサリーアミノ)-6-キノリン-2-イルメチルー4,5,6,7ーテトラヒドローチエノ [2,3-c] ピリジン3-カルボン酸、

[0167]

2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]チオピラン-3-カルボン酸、

2-(オキサリル-アミノ)-6-オキソ-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ 「2、3-c]チオピラン-3-カルボン酸、

2-(オキサリル-アミノ)-6, 6-ジオキソ-4, 7-ジヒドロ-5H- チエノ [2, 3-c] チオピラン-3-カルボン酸、

2-(オキサリルーアミノ)-9H-チエノ[2,3-c]クロメン-3-カ ルボン酸、

2-((2-H-F)-7) - 5-カルボニル) アミノ) - 4, 7-ジヒドロ - 5H-チェノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸、

N-(3-(2H-テトラゾル-5-イル)-4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-2-イル) オキサム酸、

[0168]

2-(オキサリルーアミノ) - 4, 7-ジヒドロ-5H-チェノ[2, 3-c]

] ピリジン3, 6-ジカルボン酸-6-ベンジルエステル、

] ピリジン-3,6-ジカルボン酸-6-エチルエステル、

6-アセチル-2-(オキサリル-アミノ)-4, 5, 6, 7-テトラヒドローチエノ [2, 3-c] ピリジン-3-カルボン酸、

5-(1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドローイソインドールー2-イルメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロー<math>5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸、

[0169]

5-(ペンゾイルアミノーメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-5 H- チェノ [2,3-c] ピラン-3 - カルボン酸、

5-ペンゾイルオキシメチル-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸、

2-(オキサリルーアミノ) -5-(1-オキソー1, 3-ジヒドローイソインドール-2-イルメチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸

N-(4-カルボキシメチル-4,5,6,7-テトラヒドローベンゾ [b] チオフェン-2-イル) -オキサム酸、

[0170]

N-(4-カルボキシメチレン-4, 5, 6, 7-テトラヒドローベンゾ [b] チオフェン-2-イル) ーオキサム酸、

N-(4-カルボキシメチル-4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ[2, 3-c]

] ピラン-2-イル) -オキサム酸、

N-(4-カルボキシメチレン-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c] ピラン-2-イル) -オキサム酸、

N-(4-(2H-テトラゾル-5-イルメチル)-4,5,6,7-テトラヒドローベンゾ[b]チオフェン-2-イル)ーオキサム酸、

N-(4-(2H-テトラゾル-5-イルメチル)-4,7-ジヒドロ-5H-チェノ[2,3-c]ピラン-2イル) -オキサム酸、

[0171]

特表2002-506072

ルポン酸、

5-((3,5-ジメトキシーベンゾイルアミノ)-メチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-((3,5-ピスートリフクオロメチルーベンゾイルアミノ) -メチル)-2-(オキサリルーアミノ) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-((シクロヘキサンカルボニルーアミノ) -メチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロ<math>-5 H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-((3-ジメチルアミノーベンゾイルアミノ)-メチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

[0172]

5-((4-アセチルアミノーベンゾイルアミノ)-メチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-<math>5H-チエノ[2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

5-((2-シクロペント-2-エニルーアセチルアミノ) -メチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-((2-アセチルアミノーベンゾイルアミノ) -メチル) -2-(オキサリル-アミノ) -4, 7-ジヒドロ-<math>5H-チエノ[2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-((3-)++>-ベンゾイルアミノ)-メチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c])ピラン-3-カルポン酸、

[0173]

2-(オキサリルーアミノ) -5-((4-フェノキシーベンゾイルアミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロー5H-チエノ [2, 3-c]) ピランー3-カルボン酸、

5-((4-アセトキシーベンゾイルアミノ) -メチル) -2-(オキサリル-アミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-(プト-2-エノイルアミノーメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4. 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

2-(オキサリルーアミノ)-5-((4-オキソー4-フェニループチリルアミノ)-メチル)4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c])ピランー3-カルボン酸、

2-(オキサリルーアミノ)-5-((5-オキソーへキサノイルアミノ)-メチル) 4, 7-ジヒドロ-5H-チェノ [2, 3-c]) ピランー<math>3-カルボン酸、

[0174]

4-カルキシメチル-2-(オキサリル-アミノ)-4,5,6,7-テトラヒドローベンゾー[b] チエノフェン-3-カルボン酸、

2-(オキサリル-アミノ)-5-((2-チオフェン-2-イル-アセチルアミノ)-メチル)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸、

5-(((1H-インドール-2-カルボニル)-アミノ)-メチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

5-(((1H-インドール-3-カルボニル)-アミノ)-メチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

特表2002-506072

ラン-3-カルボン酸、

[0175]

2-(オキサリルーアミノ) -5-((3-ピリジン-3-イルーアクリロイルアミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ <math>[2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

2-(オキサリル-アミノ) -5-((4-オキソ-4-フェニループト-2-エノイルアミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-((2-(4-ベンジルオキシーフェノキシ)-アセチルアミノ)-メチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロー5H-チエノ[2,3-c])ピラン-3-カルポン酸、

2-(オキサリルーアミノ) -5-(((4-オキソー4H-クロメンー3-カルボニル) -アミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

[0176]

5-(((5-ペンジルオキシ-1H-インドール-2-カルボニル)-アミノ)-メチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

2-(オキサリルーアミノ) -5-((3-チオフェン-2-イルーアクリルアミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

2-(オキサリル-アミノ)-5-(((4-オキソークロメン-4H-3-カルボニル)-アミノ)-メチル)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

2-(オキサリルーアミノ) -5-((3-フェニループロピオニルアミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チェノ <math>[2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

[0177]

5-(((フラン-2-カルボニル)-アミノ)-メチル)-2-(オキサリ

ルーアミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チェノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-(((ナフタレン-2-カルボニル)-アミノ)-メチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

2-(オキサリル-アミノ)-5-((2-フェノキシ-アセチルアミノ)-メチル)-4, 7-ジヒドロ-5H-チェノ[2, 3-c])ピラン-3-カルポン酸、

2-(オキサリルーアミノ)-5-(フェニルアセチルアミノーメチル)-4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ[2, 3-c])ピラン-3-カルボン酸、

5-((2-(3, 4-ジメトキシーフェニル) アセチルアミノ) -メチル) -2-(オキサリル-アミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

[0178]

5-((2-(4-x)+2)-7x=2)-7x=2)-7x=2-(オキサリル-アミノ)-4, 7-3とドロー5H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

2-(オキサリルーアミノ) -5-((3-フェニルアクリロイルアミノ) - メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-<math>c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-((3-(3,5-ジメトキシーフェニル)-アクリロイルアミノーメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

2-(オキサリルーアミノ) -5-(((5-オキソーピロリジン-2-カルボニル) -アミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

[0179]

5-(((フラン-3-カルボニル)-アミノ)-メチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-

カルポン酸、

2-(オキサリルーアミノ) -5-(((チオフェン-2-カルボニル) -アミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c]) ピランー3-カルボン酸、

5-((2-(1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドローイソインドール-2- イル)-アセチルアミノ)-メチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-<math>5H-チエノ[2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

2-(オキサリルーアミノ)-5-((ピラジンー2-カルボニル)-アミノ)-メチル)-4,7-ジヒドロー<math>5H-チエノ[2,3-c])ピランー3-カルボン酸、

2-(オキサリルーアミノ) -5-(((1-オキシーピリジン-2-カルボニル) -アミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

[0180]

2-(オキサリル-アミノ)-5-((ピリジン-2-カルボニル)-アミノ)-メチル)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

2-(オキサリルーアミノ) -5-(((ピリジン-3-カルボニル) -アミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3 -カルボン酸、

5-((3-ペンゼンスルホニループロピオニルアミノ) -メチル) -2-(オキサリル-アミノ) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

[0181]

5-((3-(3,5-3)) - フェニル) - アクリロイルアミノ) - メチル) - 2 - (オキサリル-アミノ) - 4,7 - ジヒドロ - 5 H - チェノ [2,

3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

2-(3+4) -7=2 -5-(6-3+2) -7=2 -7=

[0182]

5-((2-(4-ジメチルアミノーフェニル)-アセチルアミノ)-メチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4, <math>7-ジヒドロ-5H-チェノ [2, 3-c])ピラン-3-カルボン酸、

5-((5-ベンゾ(1, 3)ジオキソル-5-カルボニル)-アミノ)-メチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

5-((2-アセチルアミノ-3-フェニループロピオニルアミノ)-メチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

5-((2-アセトキシーベンゾイルアミノ) -メチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロ-<math>5 H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

[0183]

2-(オキサリルーアミノ)-5-((2-オキソー3-フェニループロピオニルアミノ)-メチル)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

5-((2-ベンゾイルアミノ-アセチルアミノ)-メチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-<math>5H-チエノ[2,3-c])ピラン-3

ーカルボン酸、

2-(オキサリルーアミノ)-5-((4-オキソーペンタノイルアミノ)-メチル)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c])ピランー3-カルボン酸、

5-((3-7)-2-7)-2-7)-7 カーカルボン酸、

5-((2-アセチルアミノ-アセチルアミノ)-メチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

[0184]

2-(オキサリルーアミノ)-5-((2-フェニルスルファニルーアセチルアミノ)-メチル)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

5-((2-ペンジルスルファニルーアセチルアミノ)-メチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-<math>5H-チエノ[2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

5-((2-(1H-インドール-3-イル)-2-オキソーアセチルアミノ)-メチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

[0185]

c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-(((1-アセチルーピロリジン-2-カルボニル)-アミノ)-メチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

5-((2-(1, 3-ジオキソ-1, 3-ジヒドローイソインドールー2- イル) -3-(1H-イミダゾールー4-イル) -プロピオニルアミノ) -メチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロー5H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

[0186]

5-((2-(1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドローイソインドール-2-1) - プチリルアミノ) - メチル) - 2-(オキサリルーアミノ) - 4,7-ジヒドロ-<math>5H-チエノ[2,3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-((2-r)セチルアミノープロピオニルアミノ) -メチル) -2-(オキサリル-アミノ) -4, 7-ジヒドロ-<math>5H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

[0187]

5-((2-r)セチルアミノ-4-xチルスルファニループチリルアミノ)-xチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロー<math>5Hーチエノ[2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

5-((2-(1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドローイソインドール-2-1) - 4-メチルーペンタノイルアミノ) - メチル) - 2-(オキサリルーアミノ) - 4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-((2-アセチルアミノ-3-メチループチリルアミノ)-メチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チェノ[2,3-c])

5-((2-(1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドローイソインドール-2-1ル) -3-フェニループロピオニルアミノ) -メチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

[0188]

5-((9,10-ジオキソ-9,10-ジヒドローアントラセン-2-カルボニル)アミノ)-メチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロー<math>5H-チエノ[2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

5-((2-(ナフタレン-1-イルオキシ)-アセチルアミノ)-メチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

[0189]

2-(オキサリルーアミノ) -5-(((4-オキソー4H-クロメンーカルボニル) -アミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

2-(オキサリルーアミノ) -5-(((3-オキソーインダン-1-カルボニル) -アミノ) -メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-((2-(1, 3-ジオキソ-1, 3-ジヒドローイソインドール-2- イル) -プロピオニルアミノ) -メチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4,

7-ジヒドロ-5H-チエノ[2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

7-(1, 3-ジオキソ-1, 3-ジヒドローイソインドールー2ーイルメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, <math>7-ジヒドロ-5H-チェノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

[0190]

7-(アセチルアミノーメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-(2,4-ジオキソーチアゾリジン-3-イルメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロー<math>5H-チェノ[2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

5-(5,6-ジクロロ-1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドローイソインド -ル-2-イルメチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5 H-チェノ[2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

[0191]

5-(1, 3-ジオキソ-1, 3, 4, 5, 6, 7-へキサヒドローイソインドール-2-イルメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロー<math>5H- チェノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

2-(オキサリルーアミノ) -5-(1, 1, 3-トリオキソー1, 3-ジヒドロー1H-ベンゾ [d] イソチアゾールー2-イルメチル) -4, 7-ジヒドロー5H-チエノ [2, 3-c]) ピランー3-カルボン酸、

5-[(4-x)++ y-xy+ y-x

N-(6-ヒドロキシ-3-ヒドリキシメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロ-ペンゾ[b] チオフェン-2-イル) -オキサルミン酸、

[0192]

2-(オキサリル-アミノ)-6-(2'-スピロ[1', 3']ジオキソラン)6,7-ジヒドロ-4H-ベンゾ[b]チオフェン-3-カルボン酸、

5-(2-x+y-4-x+y-4H-x+y-y-3-x+y-y-3-x+y-y-3-x+y-y-3-x+y-1)-2-(x+y-y-x-y-1)-4,7-ジヒドロ-5H-チェノ[2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

 $5-(5-\rho \Box \Box -1, 3-ジオキソ-6-スルファモイル-1, 3-ジヒド$ $\Box - (3-\rho \Box -1) - (3-\rho \Box$

5-(5,7-ジオキソ-5,7-ジヒドローピロロ[3,4-b] ピリジン -6-イルメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4,7-ジヒドロー<math>5H- チエノ[2,3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

[0193]

5-(1, 3-ジオキソ-1, 3-ジヒドローピロロ [3, 4-c] ピリジン-2-イルメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロー5H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-(5,7-ジオキソ-5,7-ジヒドローピロロ[3,4-b] ピラジン-6-イルメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロー5Hーチエノ[2,3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-(1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドローピロロ[3,4-c]ピリジン-2-イルメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロー5Hーチエノ[2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

5-(5,7-ジオキソ-5,7-ジヒドローピロロ[3,4-c] ピラジン -6-イルメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4,7-ジヒドロー<math>5H- チエノ[2,3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

[0194]

5-(1, 3-ジオキソ-3, 4-ジヒドロ-1H-イソキノリン-2-イル

メチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロー5Hーチエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-(4,6-ジオキソ-4,6-ジヒドローチエノ [2,3-c] ピロルー 5-イルメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-(4,6-ジオキソ-4H,6Hチェノ[3,4-c]ピロル-5-イルメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チェノ[2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

[0195]

5-(4,6-ジオキソ-2,6-ジヒドロ-4H-ピロロ[3,4-c]ピラゾル-5-イルメチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

5-(4,6-ジオキソ-4,6-ジヒドローピロロ[3,4-c]チアゾール-5-イルメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロー5H-チエノ[2,3-c])ピラン-3-カルボン酸、

5-(2-7セチルアミノ-4, 6-ジオキソ-4, 6-ジヒドローピロロ[3, 4-d] チアゾール-5-イルメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ[2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-(5-ヒドロキシ-1, 3-ジオキソ-1, 3-ジヒドローイソインドール-2-イルメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H -チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

[0196]

5-(5-メトキシ-1, 3-ジオキソ-1, 3-ジヒドローイソインドール-2-イルメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロー5Hーチエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-(4-ヒドロキシ-1, 3-ジオキソ-1, 3-ジヒドローイソインドール-2-イルメチル) -2-(オキサリル-アミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H -チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-(4-メトキシ-1, 3-ジオキソ-1, 3-ジヒドロ-イソインドール

-2-4 (オキサリルーアミノ) -4, 7-3 ヒドロー 5 Hーチエノ [2, 3-c]) ピラン-3- カルボン酸、

[0197]

5-(4-アセチル-2, 6-ジオキソーピペラジン-1-イルメチル)-2 -(オキサリル-アミノ)-4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-(2,6-ジオキソ-4-トリフルオロメタンスルフォニルーピペラジン <math>-1- (1-1) - (

5-(4-メタンスルフォニル-2, 6-ジオキソーピペラジン-1-イルメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4, 7-ジヒドロ-5 H-チエノ [2, 3-c])ピラン-3-カルボン酸、

5-(5-メチルカルバモイル-1, 3-ジオキソ-1, 3-ジヒドローイソインドール-2-イルメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4, 7-ジヒドロ-5 H-チエノ [2, 3-c])ピラン-3-カルボン酸、

[0198]

5-(5-プロピルカルバモイル-1, 3-ジオキソ-1, 3-ジヒドローイソインドール-2-イルメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

2-(オキサリルーアミノ)-5-(1-チオキソー1, 3-ジヒドローイソインドールー2-イルメチル))-4, 7-ジヒドロー5H-チエノ[2, 3-c])ピランー3-カルボン酸、

5-(4-ジメチルカルバモイル-2,6-ジオキソーピペラジン-1-イル

メチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]) ピラン<math>-3-カルボン酸、

[0199]

5-(4-メチルカルバモイル-2, 6-ジオキソーピペラジン-1-イルメチル) -2-(オキサリル-アミノ) -4, 7-ジヒドロ-5 H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-(2,6-ジオキソーピペラジン-1-イルメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-(4-カルバモイルメチル-2, 6-ジオキソーピペラジン-1-イルメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロ-<math>5H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-(4-カルボキシメチル-2, 6-ジオキソーピペラジン-1-イルメチル)-2-(オキサリルーアミノ)-4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c])ピラン-3-カルボン酸、

[0200]

5-(3,5-ジオキソ-2,3-ジヒドロ-5H-ベンゾ [f] [1,4] オキサゼピン-4-イルメチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c])ピラン<math>-3-カルボン酸、

5-(2-アセチルアミノ-5, 7-ジオキソ-5, 7-ジヒドローピロロ[3, 4-d] ピリミジン-6-イルメチル) -2-(オキサリルーアミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ[2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

5-(4-(4-r)+r) 5-(4-r)+r 5-(4-r)+r 7-r)+r 7-r)+r 7-r)+r 7-r)+r 7-r)+r 7-r)+r 7-r)+r 7-r)+r 7-r)+r 1-r)+r 1-r 1-r

5-(4-(メトキシーメチルーカルバモイル) - 2, 6-ジオキソーピペリジン-1-イルメチル) - 2-(オキサリルーアミノ) - 4, 7-ジヒドロ-5 H-チエノ [2, 3-c]) ピラン-3-カルボン酸、

[0201]

(100)

特表2002-506072

薬学的方法

化合物は、当業者にとって周知の公開された手順を用いて E.coli 内で発現させられ見かけ上均質になるまで精製された(最初の321個のアミノ酸に対応する切形のPTP IBを用いて生物活性について評価される。酵素反応は、基本的に B urke et al. (Biochemistry 35;15989-15996(1996)) により記述れている通りに標準的条件を用いて行なわれる。検定条件は以下の通りである。適切な濃度の本発明の化合物を、異なる濃度の基質リン酸 β ーニトロフェニル(範囲: 0.16~10 mM - 最終検定濃度)を含有する反応混合物に添加する。

[0202]

使用された緩衝液は、 $100 \, \text{mM}$ の酢酸ナトリウム、pH5.5, $50 \, \text{mM}$ の塩化ナトリウム、0.1% (w/v) のウシ血清アルプミン及び $5 \, \text{mM}$ のジチオトレイトール(合計量 $100 \, \text{ml}$)であった。反応は、酵素の添加から出発し $60 \, \text{分間} 25\%$ でマイクロタイタープレート内で実施された。反応はNaOHの添加により停止される。酵素活性は、化合物及びリン酸 β -ニトロフェニルの $405 \, \text{nm}$ での吸光度について適切な補正を伴って $405 \, \text{nm}$ での吸光度を測定することによって決定された。データは、従来のMichaelis Menten酵素の反応速度モデルに対する非線形回帰適合を用いて分析される。阻害は、 μM 単位のKi 値として表現される。代表的な実験の結果は、表1に示されている。

[0203]

【表1】

(101)

特表2002-506072

表1 発明の化合物による従来のPTP1Bの阻害

例番号	PTP1B
	K;値(μM)
1	5 1
2	3 7
6	3

さらに、化合物は、基本的にPTPIBの阻害について記述されたものと同じ要領でPTP a の阻害物質としてのその効果に関し、生物活性の評価を受ける。以上で評価されたようなその活性から派生して、本発明の化合物は、第1種糖尿病、第1種糖尿病、グルコース寛容障害、インシュリン抵抗性及び肥満症から成るグループの中から選択された疾病の治療において有用でありうる。さらに、以上で評価されたようなその活性から派生して、本発明の化合物は、自己免疫を含む免疫不全、凝固系の機能不全を伴う疾患、喘息を含むアレルギー性疾患、骨粗しよう症、癌及び乾癬を含む増殖性疾患、成長ホルモンの合成又は効果の減少又は増加を伴う疾患、成長ホルモンの放出及び/又はそれに対する応答を調節するサイトカイン又はホルモンの合成の減少又は増加を伴う疾患、アルツハイマー病及び精神分裂病を含む脳の疾患、及び感染症から成るグループの中から選ばれた疾病の治療においても有用でありうる。

[0204]

化合物の合成

本発明の1つの態様に従うと、本発明の化合物は、以下の反応スキームに例示 されるとおりに調製される。

方法A

【化26】

(102)

特表2002-506072

Lアミノ置換されたアリール又はヘテロアリール(I)を化学式(II)の酸性 塩化物と反応させることによる。なお式中、 A_1 , R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , R_{16} 及 び R_{17} は以上で定義されている通りである。

[0205]

<u>方法B</u>

【化27】

$$R_{13}COOH + R_{12}NH_2 + R_{13}CHO + R_{14}NC$$

(I) (II) (III) (IV)

[0206]

カルボン酸(I),第1アミン(II)及びアルデヒド(III)をイソシアニド(IV)と反応させることによる。なお式中、 R_{12} , R_{13} , $R_{14</sub>及び<math>R_{15}$ は、以上で定義とおり水素、 C_1-C_6 アルキル、アリール、アリール C_1-C_6 アルキルから成る群から独立して選択されるか、そうでなければ R_{12} , R_{13} , $R_{14</sub>及び<math>R_{15}$ は、ソが R_{12} , R_{13} , R_{14} 及び R_{15} のための結合点を示しA, R_1 , R_2 及び R_4 が以上で定義された通りであるものとして、

[0207]

【化28】

(103)

特表2002-506072

から独立して選択される。

好ましい方法においては、上述の4成分Ugi反応は、固体支持体に対し成分のうちのいずれか1つを結合させることによって実施可能である。従って、合成は、組合せ化学の要領で達成できる。

[0208]

<u>方法C</u>

【化29】

[0209]

アミン (I) 及び置換された 4, 5 – ジヒドロー 7 H – チェノ〔2, 3 – C〕 ピラン (II) を、塩基性条件下(例えば、N, N – ジメチルホルムアミド又はメチルエチルケトン中の K_2 (O_3) 又はミツノブ条件(Oyo Mitsunobu, Synthesis , (1981) 1 ~ 28) 下で反応させて、X が O H , O S O_2 M e 又はハロであり、 R_1 , R_2 , R_4 , R_7 及び R_8 が以上で定義されているものとして(III) を生成することによる。

[0210]

アセトキシメチルエステル調製のための一般的手順 (C. Schultz et al. The Journal of Biological Chemistry, 1993, 268, 6316-6322);カルボン酸 (1等

量)を乾燥アセトニトリル(0.1 mmolあたり2 ml)中で懸濁させた。ジイソプロピルアミン(3.0 等量)を添加し、その後続いて酢酸プロモメチル(1.5 等量)を添加した。室温で一晩、窒素下で混合物を攪拌した。減圧下でアセトニトリルを除去して油を生成し、この油を酢酸エチル中に希釈させ、水で洗浄した(3回)。有機層を、無水硫酸マグネシウム上で乾燥させた。ろ過とその後に続く減圧下での溶剤除去により、原料油を得た。適切な溶剤系を用いたシリカゲル上でのカラムクロマトグラフィにより生成物を精製した。

[0211]

本発明は同様に、本発明の新しい治療方法で使用するための適切な局所的投与、経口及び非経口投与用薬学的製剤を提供するという目的も有している。本発明の化合物は、錠剤、水性又は油性懸濁液、ロゼンジ、口内錠、粉末、顆粒剤、乳剤、カプセル、シロップ又はエリキシル剤として経口投与することができる。経口使用のための組成物は、薬学的に上質でかつ嗜好性ある調製物を製造するため甘味料、着香料、着色料及び保存料から成るグループの中から選択された単数又は複数の作用物質を含有することができる。錠剤はその製造に適した無毒性の薬学的に受容可能な賦形剤と混和した状態で作用成分を含有する。

[0212]

これらの賦形剤としては、例えば次のものが考えられる: (1) 炭酸カルシウム、ラクトース、リン酸カルシウム又はリン酸ナトリウムといったような不活性 希釈剤; (2) コーンスターチ又はアルギン酸といったような顆粒化及び崩壊剤; (3) でんぷん、ゼラチン又はアカシアといったような結合剤;及び(4) ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸又はタルクといった潤滑剤。

[0213]

これらの錠剤は、胃腸管内での崩壊及び吸収を遅延させ、かくしてより長い時間のわたる持続的作用を提供するように既知の技術によるコーティングを施しても施さなくてもよい。例えば、モノステアリン酸グリセリル又はジステアリン酸グリセリルといったような時間遅延材料を利用することができる。コーティングは、制御放出のための浸透圧治療用錠剤を形成するべく、米国特許第4,256,108号、4160,452号及び4265874号に記述されている技術を用

(105)

特表2002-506072

いて実施することもできる。

[0214]

経口使用のための製剤は、例えば炭酸カルシウム、リン酸カルシウム又はカオリンといった不活性固体希釈剤と活性成分が混合される硬質ゼラチンカプセルの形をしていてよい。これらは又、落花生油、液体パラフィン又はオリーブ油といった水性又は油性媒質と活性成分が混合される軟質ゼラチンカプセルの形をしていてもよい。

[0215]

水性懸濁液は通常、水性懸濁液の製造のために適した賦形剤と混和した状態で活性材料を含有している。かかる賦形剤は、(1)カルボキシメチルセルロースナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、アルギン酸ナトリウム、ボリビニルピロリドン、トラガカントゴム及びアカシアゴムといったような懸濁剤;(2)(a)レクチンといったような天然に発生するホスファチド;(b)例えばステアリン酸ポリオキシエチレンといったような脂肪酸と酸化アルキレンの縮合生成物;

[0216]

(c) 例えばヘプタデカエチレンオキシセタノールといった長鎖脂肪族アルコールと酸化エチレンの縮合生成物; (d) モノオレイン酸ポリオキシエチレンソルビトールといったヘキシトール及び脂肪酸から誘導された部分エステルと酸化エチレンの縮合生成物又は(e) 例えばモノオレイン酸ポリオキシエチレンソルビタンといったヘキシトール無水物及び脂肪酸から誘導された部分エステルと酸化エチレンの縮合生成物であり得る分散剤又は湿潤剤であって良い。

[0217]

薬学組成物は、無菌の注射可能な水性又は油性の懸濁液の形をしていてよい。 この懸濁液は、上述した適切な分散又は湿潤剤及び懸濁剤を用いて、既知の方法 に従って製剤可能である。無菌の注入可能な調製物は同様に、例えば、1,3-ブタンジオール溶液としてといったように、無毒性の非経口投与で受容可能な希 釈剤又は溶剤中の無菌の注射可能な溶液又は懸濁液であってもよい。利用できる 受容可能なビヒクル及び溶剤としては、水、リンゲル液及び等張性塩化ナトリウ ム溶液がある。さらに、無菌の不揮発性油が溶剤又は懸濁媒体として従来通り利用される。この目的で、合成モノ又はジグリセリドを含む任意の無刺激性の不揮発性油を利用することができる。さらに、オレイン酸といった脂肪酸が、注射可能物質の調製に用いられる。

[0218]

本発明の化合物は同様に、直腸投与用の座薬の形で投与される。これらの組成物は、通常の温度では固体であるものの直腸温度では液体となる適切な無刺激性の賦形剤と薬物を混合することによって調製され得、従って、直腸内で溶融して薬物を放出することになる。かかる材料は、ココアバター及びポリエチレングリコールである。

本発明の化合物は、小さな単層状小胞、大きい単層状小胞及び多層状小胞といったようなリポソーム送達系の形で投与されてもよい。リポソームは、コレステロール、ステアリールアミン又はホスファチジルーコリンといったさまざまなリン脂質から形成され得る。

局所施用のためには、構造式1の化合物を含むクリーム、軟こう、ゼリー、溶 液又は懸濁液などが利用される。

[0219]

本発明の化合物の用量レベルは、体重1キロあたり約0.5 mg~約100 mgであり、好ましい用量範囲は、一日体重1kgあたり約20 mg~約50 mg(一日患者一人あたり約25 mg~約5g)である。単一の用量を生成するため担体材料と組合せることのできる活性成分量は、処置対象の宿主及び特定の投与様式に応じて変動することになる。例えば、人間に対する経口投与向けの製剤は、組成物全体の約5パーセントから約95パーセントまで変動しうる適量の担体材料と共に5mg~1gの活性化合物を含有することができる。

[0220]

用量単位形態は一般に約5 m~約500 mの活性成分を含有することになる。 しかしながら、任意の特定の患者についての特定の用量レベルは、利用される 特定の化合物の活性、年令、体重、全身的健康状態、性別、食生活、投与時間、 投与経路、排泄速度、薬物組合せ及び治療対象の特定の疾病の重症度を含むさま (107)

特表2002-506072

ざまな要因によって左右されることになる。用量は、**臨床**医によって個別に定められる必要がある。

[0221]

実施例

以下の実施例により、式1の化合物を調製する方法、及びそれらを含む配合物 を更に例示するが、もとよりこれに限定されるものではない。

以後、TLCは薄層クロマトグラフィーを、CDCI $_3$ は重水素クロロフォルムを、CD $_3$ 0Dは 3 重水素メタノールを、DMSO- d_3 は 6 重水素ジメチルスルホキシドである。 化合物の構造は元素分析またはNMRの何れかにより確認され、表題の化合物中に特徴的な陽子に割り付けられたピークは適当な場所に存在する。「HNMRシフト(δ_H)は内部参照標準としたテトラメチルシランからの百万分の 1 (ppm) ダウンフィールドとして表示した。

[0222]

M.P.: は融点であり、 \mathbb{C} により表示され、補正はされていない。カラムクロマトグラフィーは、Merckシリカゲル60(Art.9385)に関しW.C.Stillら、J.Org.Chem/43;2923(1978)により既述された技術を用いて実施した。<math>HPLCは実験の章に記したように、 5μ mのC18の 4×250 mmカラムを用い、流量ImI/分にて水及びアセトニトリルの各種混合液で溶出し行った。

ワン樹脂は4-ヒドロキシメチルフェノールエーテルリンカーのついたポリスチレンである。出発材料として用いた化合物は既知化合物またはそれ自体既知である方法により容易に調製できる化合物である。

[0223]

実施例1

[化30]

(108)

特表2002-506072

6-ベンゾイル-2- (オキサリル-アミノ) -4,5,6,7-テトラヒドロ-チエノ [2,3-c] ピリジン-3-カルボン酸・1ナトリウム塩;

[0224]

N-ベンソイル-4-ピペリドン (20.0g、0.1mol)、エチルシアノ酢酸塩 (10.9ml、0.1mol)、酢酸アンモニウム (2.0g)及び酢酸 (6ml)のベンゼン (100ml)混合液を、ディーン-スターク排水器を装置した3ツ首型反応フラスコ内にて還流温度にて1時間加熱した。冷却された反応混合液を酢酸エチル (100ml)で希釈し、水 (3×100ml)、飽和塩化ナトリウム水溶液 (80ml)にて洗浄、乾燥 (MgS04)濾過、真空下に蒸発することで、ゆっくりと結晶化する油として (1-ベンゾイル-ピペリジン-4-イリデン)-シアノ-酢酸エチルエステルの定量収量を得た。【0225】

上記ベンソイル-ピペリジン-4-イリデン(10.0g、0.034mol)、イオウ(1.13g 、0.035mol)及びモルフォリン(6.5ml)を含むエタノール(35ml)混合液を50 ℃で2時間加熱し、さらに室温にて一晩撹拌した。沈殿物を濾過して除き、96% エタノール(3×50ml)、ジエチルエーテル(3×50ml)で洗浄、真空下に乾燥し 固体として9.27g(84%)の2-アミノ-6-ベンゾイル-4,5,6,7-テトラヒドロ-チエノ [2.3-c] ピリジン-3-カルボン酸エチルエステルを得た。

[0226]

上記4,5,6,7-テトラヒドロ-チエノ [2,3-c] ピリジン-3-カルボン酸エチルエステル (5.0g、0.015mol) とトリエチルアミン (4.21ml、0.03mol) を含む0℃ の無水テトラヒドロフラン (30ml) 撹拌液に、エチル塩化オキサリル液 (1.9ml、0.017mol) を含む無水テトラヒドロフラン (20ml) 液を滴下し、加えた。得られた反応混合液を室温で18時間撹拌し、氷水 (300ml) 中に注ぎこみ、酢酸エチ

特表2002-506072

ル (3×100ml) で抽出した。まとめた有機抽出物を飽和塩化ナトリウム液 (100ml) で洗浄し、乾燥 (MgSO4) 濾過、真空下に蒸発させ、4.2g (84%) の6-ベンゾイル-2- (エトキシオキサリルーアミン) -4,5,6,7-テトラヒドロ-チエノ [2,3-c] ピリジン-3-カルボン酸エチルエステルを結晶化オイルとして得た。 [0227]

上記チエノ [2,3-c] ビリジン-3-カルボン酸エチルエステル (4.2g、9.76mol) を含むエタノール液 (100ml) に水酸化ナトリウム (0.9g、21.46mmol) の水溶液 (100ml) に加えた。得られた反応混合液を室温で18時間撹拌した。揮発物を真空にて蒸発させ、残査を水 (100ml) に溶解し、酢酸エチル (2×100ml) で洗浄した。水相に濃塩酸をpH1になるまで加え、沈殿を濾過して除き、水 (2×50ml)、ジエチルエーテル (2×30ml) で洗浄、真空下、50℃にて乾燥し固体として表題の化合物2.9g (79%) を得た。

[0228]

融点:無定形

 $C_{17}H_{13}N_2O_6S_1Na$ 、 $1 \times H_2O$ に関する理論値:C, 49. 28%;H, 3. 65%;N, 6. 76%。

実測值: C. 49. 31%; H. 3. 86%; N. 6. 53%。

[0229]

実施例1記載と同様の方法により、以下の化合物を調製した。

実施例2

【化31】

2- (オキサリル-アミノ) -4,5,6,7-テトラヒドロ-ベンゾ [b] チオフェン-3-カ ルボン酸:

融点:230-231℃

(110)

特表2002-506072

C₁₁H₁₁NO₆S;に関する理論値:C,49.07%;H,4.12%;N,5.20%。

実測值: C, 49.87%; H, 4.37%; N, 5.06%。

[0230]

実施例3

【化32】

6-ペンジル-2- (オキサリル-アミノ) -4,5,6,7-テトラヒドロ-チエノ [2,3-c] ピリジン-3-カルボン酸:

C₁₇H₁₆N₂O₅S, 1.75H₂O;に関する理論値: C, 52.10%; H, 5.01%; N, 7.15%。

実測値: C,52.11%; H,4.81%; N,7.01%。

[0231]

実施例4

【化33】

6-メチル-2- (オキサリル-アミノ) -4,5,6,7-テトラヒドロ-チエノ [2,3-c] ピ リジン-3-カルボン酸:

融点>250℃

C₁₁H₁₂N₂O₅S, 0.6H₂O;に関する理論値:C,44.77%;H,4.51%;N,9.49%。

実測值: C, 44.54%; H, 4.17%; N, 9.21%。

(111)

特表2002-506072

[0232]

実施例5

[化34]

2- (オキサリル-アミノ) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン

酸・1ナトリウム塩:

融点:>250℃

 $C_{10}H_8N_7O_5SNa$, 0.75× H_2O ; に関する理論値:C,39.16%; H,3.12%; N,4.57%。

実測値: C, 39. 29%; H, 3. 67%; N, 4. 41%。

[0233]

実施例6

【化35】

2- (オキサリル-アミノ) -6-フェネチル-4,5,6,7-テトラヒドロ-チエノ [2,3-c] ピリジン-3-カルボン酸:

 $C_{18}H_{18}N_2O_5S$, $1 \times H_2O$; に関する理論値:C,55.09%;H,5.14%;N,7.14%。

実測値: C, 55.47%; H, 5.04%; N, 7.07%。

[0234]

<u>実施例7</u>

(112)

特表2002-506072

【化36】

2- (オキサリル-アミノ) -4,5,6,7-テトラヒドロ-4,7-エタノ-チエノ [2,3-b] ピリジン-3-カルボン酸:

 $C_{12}H_{12}N_2O_5S$, 0.75× H_2O ; に関する理論値:C,46.52%;H,4.39%;N,9.04%。

実測值: C, 46. 48%; H, 4. 79%; N, 8. 87%。

[0235]

実施例8

[化37]

2- (オキサリル-アミノ) -4,5,6,7-テトラヒドロ-チエノ [2,3-c] ピリジン-3-カルボン酸・塩酸塩:

4-オキソ-1-ピペリジンカルボン酸1-プチルエステルを出発材料として用いた。25%トリフルオロ酢酸のジクロロメタン液を用いてBoc-基を除去した。

融点:>250℃

 $C_{10}H_{10}N_2O_5S$, 1HC1, $0.5 \times H_2O$; に関する理論値:C, 38.35%; H, 4.34%; N, 8.64%

実測値: C, 38.04%; H, 3.83%; N, 8.87%。

[0236]

(113)

特表2002-506072

実施例9

【化38】

2- (オキサリル-アミノ) -6-ピリジン-2-イルメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロ-チ エノ [2, 3-c] ピリジン-3-カルボン酸:

[0237]

2- (エトキシオキサリル-アミノ) -4,5,6,7-テトラヒドロ-チエノ [2,3-c] ピリジン-3-カルボン酸エチルエステルトリフルオロ酢酸塩 (1.5g、3.40mnol、実施例8に記載の如く調製)、炭酸カリウム (2.4g、17.1mnol)、ヨウ化カリウム (100mg)を含むアセトン (40ml)混合液に2-塩化ピコリル塩酸塩 (0.61g、3.7mmol)を加えた。得られた混合液を還流温度で18時間撹拌し、濾過、真空下に蒸発させた。残査をジエチルエーテルで粉砕し、固体を濾過して除き、酢酸エチル/エタノール/トリエチルアミン (3:1:0.4)の混合液をを溶出液として用いシリカゲル上で精製した。精製分画を集め、真空下に溶出し固体として2- (エトキシオキサリル-アミノ) -6-ピリジン-2-イルメチル-4,5,6,7-テトラヒドロ-チエノ [2,3-c] ピリジン-3-カルボン酸トリエチルアンモニウム塩を得た。

[0238]

上記トリエチルアンモニウム塩 (650mg、1.40mmol) のエタノール (15ml) 液にINの水酸化ナトリウム水溶液 (4.1ml、4.1mmol) を加え、更に水 (15ml) を加えた。得られた反応混合液を室温で18時間撹拌した。揮発成分を真空下に蒸発させ、残査を水 (20ml) に溶解し、ジエチルエーテル (2×10ml) で洗浄した。液相にINの塩酸を加えpH1とし、水相を真空下に蒸発させた。残査を2-プロバノール/水 (1:1、40ml) 混合液に懸濁し、1時間撹拌、固形分を濾過して除き、2-プロバノール (2×15ml) で洗浄、真空下50℃にて乾燥し、表題の粗化合物181m

(114)

特表2002-506072

g (38%) を得た。

[0239]

粗産物 (181mg) を水 (10ml) と5Nの水酸化ナトリウム (10ml) の混合液に溶解し、ジエチルエーテル (2×10ml) で洗浄した。水相を1Nの塩酸を用いてpH=3 に酸性化し、沈殿物を濾過して除き、水 (3×20ml) で洗浄、真空下50℃にて18 時間乾燥し、固体として表題の化合物51mg (11%) を得た。

融点:238-244℃

C₁₆H₁₅N₃O₅S, 2.5×H₂Oに関する理論値: C, 47. 29%; H, 4. 96%; N, 10. 34%。

実測值: C, 47. 43%; H, 4. 84%; N, 10. 00%。

[0240]

実施例9記載と同様の方法により以下の化合物を調製した。

実施例10

[化39]

<u>6-(3-メトキシ-ペンジル) -2-(オキサリル-アミノ) -4,5,6,7-テトラヒドロ-チエノ[2,3-c] ピリジン-3-カルボン酸:</u>

融点:233-237℃

C₁₈H₁₈N₂O₆S、1×H₂Oに関する理論値:C,52.93%;H,4.94%;N,6.86%。

実測値:C,52.79%; H,4.99%; N,6.42%。

[0241]

<u>実施例11</u>

【化40】

(115)

特表2002-506072

<u>2-(オキサリル-アミノ)-6-ピリジン-3-イルメチル-4,5,6,7-テトラヒドロ-チエノ [2,3-c] ピリジン-3-カルボン酸・塩酸塩</u>:

融点:234-238℃

 $C_{18}H_{15}N_3O_5S$ 、 $1 \times$ HCl、 $0.5 \times H_2O$ に関する理論値;C, 47. 24%;H, 4. 21%;N, 10. 33%。

実測値: C, 47.35%; H, 4.10%; N, 10.35%。

[0242]

<u>実施例12</u>

【化41】

2- (オキサリル-アミノ) -6-キノリン-2-イルメチル-4,5,6,7-テトラヒドロ-チ エノ [2,3-c] ピリジン-3-カルボン酸:

融点:>250℃

 $C_{20}H_{17}N_3O_5S$ 、 $1 \times H_2O$ に関する理論値; C, 55. 95%; H, 4. 22%; N, 9. 61%。

実測值: C, 55.94%; H, 4.46%; N, 9.78%。

[0243]

実施例13

【化42】

(116)

特表2002-506072

<u>2-(オキサリル-アミノ)-6-ピリジン-4-イルメチル-4,5,6,7-テトラヒドロ-チエノ [2,3-c] ピリジン-3-カルボン酸・塩酸塩</u>:

融点:230-235℃

 $C_{16}H_{15}N_3O_5S$ 、 $1 \times HCI$ 、 $1 \times H_2O$ に関する理論値; C, 46. 21%; H, 4. 36%; N, 10. 10%

実測値: C, 45.82%; H, 4.42%; N, 10.02%。

[0244]

実施例14

【化43】

[0245]

6-アミノ-1-インドール-7-カルボン酸エチルエステル (1.5g、7.3nmol、J.0rg .Chem. 61、1155-1158 (1996) 記載の如くに調製) 及びトリエチルアミン (1.55m l、11.0ml) を含む 0 ℃の乾燥テトラヒドロフラン (100ml) 撹拌液に、エチル塩 化オキサリル (980 μ l、88.0nmol) を含む乾燥テトラヒドロフラン液 (10ml) を 滴下し加えた。得られた反応混合液を室温で 2 時間撹拌し、氷水 (300ml) にそ そぎ込み、沈殿を濾過して除き、真空下50℃で乾燥し、オイルとして6-(エトキシオキサリル-アミノ) -1H-インドール-7-カルボン酸エチルエステル2.25g (100

(117)

特表2002-506072

%) を得た。

[0246]

上記の1H-インドール-7-カルボン酸エチルエステル (2.0g、6.60nmol) を含む エタノール (30ml) 液に1Nの水酸化ナトリウム水溶液 (16.4ml、16.4mmol) (30 ml) を加えた。得られた反応混合液を室温で18時間撹拌した。揮発性成分を真空下に蒸発させ、残こった水相に1Nの塩酸を加えpHを1にした。沈殿物を濾過して除き、水 (2×50ml)、ジエチルエーテル (2×30ml) で洗浄、真空下50℃で乾燥し、固体として表題の化合物1.34g (82%) を得た。

融点>250℃

 $C_{11}H_7N_2O_5Na$ 、1.5× H_2O に関する理論値; C, 44.46%; H, 3.39%; N, 9.43%。

実測値:C,44.31%;H,3.34%;N,9.00%。

[0247]

実施例14記載と同様の方法により以下の化合物を調製した。

<u>実施例15</u>

【化44】

<u>6- (オキサリル-アミノ) -IH-インドール-5-カルボン酸・1ナトリウム塩:</u>

6-アミノ-IH-インドール-5-カルボン酸エチルエステルはJ. Org. Chem. 61、1155-1158 (1996) 記載の如くに調製した。

融点:>250℃

 $C_{11}H_7N_2O_5Na$ 、 $1.5 \times H_2O$ に関する理論値:C, 44. 46%;H, 3. 39%;N, 9. 43%。

実測値: C, 44. 44%; H, 3. 68%; N, 9. 00%。

[0248]

<u>実施例16</u>

(118)

特表2002-506072

【化45】

3-[4-(3-モルフォリン-4-イル-プロピオニル) -ピペラジン-1-イルメチル]-6-(オキサリル-アミノ) -1H-インドール-5-カルボン酸・1ナトリウム塩: 【0249】

水冷した37%フォルムアルデヒド液(2.7g、33.0mmol)を含む酢酸液(8ml)に、ピペラジン-1-カルボン酸t-ブチルエステル(2.7g、15mmol)液を滴下し加えた。15分間撹拌した後、6-(エトキシオキサリル-アミノ)-1H-インドール-5-カルボン酸(4.0g、3.0mmol)を含む酢酸(80ml)とテトラヒドロフラン(80ml)の混合液を加え、得られた反応混合液を18時間室温にて撹拌した。揮発成分を真空下に蒸発させ、残基に水(100ml)を加えた。水相を酢酸エチルで抽出し(2×100ml)、まとめた有機抽出物を水(2×100ml)、飽和塩化アンモニア水(1×80ml)で洗浄し、乾燥(MgSO4)、濾過し、真空下に蒸発させた。残査をジエチルエーテル(50ml)にて粉砕し、沈殿を濾過して除き、ジエチルエーテルで線上、真空下、50℃にて乾燥し固体として3.4gの3-[4-t-ブトキシカルボニル-ピペラジン-1-イルメチル)-6-(エトキシオキサリル-アミノ)-1H-インドール-5-カルボン酸エチルエステルを得た。

[0250]

上記6-(エトキシオキサリル-アミノ) -1H-インドール-5-カルボン酸エチルエステルのジクロロメタン液(20ml)に、トリフルオロ酢酸(20ml)を室温で加えた。得られた混合液を1時間撹拌し、揮発成分を真空下に蒸発させ、残査に身を(50ml)を加えて、生じた混合液を30分間撹拌した。沈殿を濾過して除き、水(50ml)、ジエチルエーテル(50ml)で洗浄、真空下50℃にて乾燥し、固体として

3.6g(100%)の6-(エトキシオキサリル-アミノ)-3-ピペラジン-1-イルメチル-1H-インドール-5-カルボン酸エチルエステルトリフルオロ酢酸塩を得た。

[0251]

上記ピペラジン (3.0g、5.81mmol) を含むジクロロメタン (100ml) とトリエ チルアミン (2.5ml) の氷冷混合液に、塩化クロロプロピノイル (0.6ml、6.39mm ol) を含むジクロロメタン (10ml) の混合液を滴下し加えた。得られた混合液を室温で1時間撹拌し、水 (50ml) で洗浄し、乾燥 (MgSO4)、濾過後真空下に蒸発して油として1.8g (68%) の3- (4-アクリロイル-ピペラジン-1-イルメチル) -6- (エトキシオキサリル-アミノ) -1H-インドール-5-カルボン酸エチルエステルを得た。

[0252]

上記のアクリロイル-ピペラジン (0.5g、1.1mmo1) を含むエタノール液に、モルフォリン (0.24g、2.74mmo1) を加えた。得られた混合液を還流温度で18時間 撹拌し、揮発性成分を真空下に蒸発させた。残査を水(50ml)に溶解し、pHを1Nの塩酸で2に調整し、生じた混合液を酢酸エチル(2×50ml)で洗浄した。水相を1Nの水酸化ナトリウムで中和し、沈殿物を濾過により除き、水で洗浄、真空下、50℃で3時間乾燥させて固体として0.3gの6-(エトキシオキサリル-アミノ)-3-[4-(3-モルフォリン-4-イループロピオニル)-ピペラジン-1-イルメチル]-1H-インドール-5-カルボン酸エチルエステルを得た。

[0253]

上記IH-インドール-5-カルボン酸エチルエステル (0.2g、0.37mnol) のエタノール (5ml) 液に水酸化ナトリウム (45mg、1.10mol) の水溶液 (15ml) を加えた。得られた混合液を室温で18時間撹拌し、INの塩酸を加えてpHを1に調整した。水相を酢酸エチル (2×25ml) で洗浄し、INの水酸化ナトリウムを加えてpHを5に調整、続いてジクロロメタン (25ml) を加えた。沈殿物を濾過により除き、水(50ml)で洗浄、真空下、50℃で乾燥し固体として30mg (17%) の表題化合物を得た。

融点:>250℃。

LC-MS (E') M/Z488

(120)

特表2002-506072

[0254]

<u>実施例17</u>

【化46】

<u>1-(3-メトキシ-ベンジル) -6-(オキサリル-アミノ) -1H-インドール-5-カル</u> ボン酸:

[0255]

6-アミノ-1H-インドール-5-カルボン酸エチルエステル(1.0g、3.30mmol; J.0 rg.Chem.6l、1155-1158(1996)の記載に従い調製した)を含む無水N,N-ジメチルフォルムアミド(40ml)の液に、水酸化ナトリウム(0.28g、7.3mmol; 60%鉱油)を加えた。反応混合液を1.5時間撹拌し、3-メトキシベンジルクロライド(0.5 ml、3.6mmol)を含む無水N,N-ジメチルフォルムアミド(2.5ml)を滴下し加えた。得られた反応混合液を1.5時間撹拌し、水(300ml)に注ぎ込み、ジエチルエーテル(3×100ml)にて洗浄した。未溶解物を濾過して除き、1N塩酸を加えて水素をpH=4に調整した。沈殿を濾過して除き、水で洗浄、真空下、50℃にて乾燥し、固体として400mgの6-(エトキシオキサリル-アミノ)-1-(3-メトキシ-ベンジル)-1H-インドール-5-カルボン酸エチルエステルを得た。

[0256]

上記1H-インドール-5-カルボン酸エチルエステル (0.3g、0.7mmol) を含むエタノール (10ml) に1N水酸化ナトリウム (2.1ml、2.1mmol) と水 (10ml) を加えた。得られた反応混合液を室温にて18時間撹拌した。揮発成分を真空下に蒸発させ、1N塩酸を加えpHを2に調整し、沈殿物を濾過にて除き、水で洗浄、真空下、50℃にて乾燥させ、固体として230mg (89%) の表題化合物を得た。

(121)

特表2002-506072

融点;222-226℃

C₁₉H₁₆N₂O₅、0.4×H₂Oに関する理論値; C, 60.77%; H, 4.51%; N, 7.46%。

実測值: C, 60.98%; H, 4.44%; N, 7.28%。

[0257]

実施例1記載と同様の方法により以下の化合物を調製した。

<u>実施例18</u>

[化47]

2- (オキサリル-アミノ) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]チオピラン-3-カルボン酸;

C₁₀H₉NO₅S₂に関する理論値; C, 41. 80%; H, 3. 16%; N, 4. 88%。

実測値: C, 41.97%; H, 3.20%; N, 4.69%。

[0258]

<u>実施例19</u>

【化48】

<u>2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]チオピラン-3-カル</u> <u>ボン酸;</u>

[0259]

4-クロマノン (20g、0.14mol)、エチルシアノ酢酸 (16.8g、0.15mol) 及び酢酸アンモニウム (11.4g、0.15mol) を含むベンゼン (500ml) の溶液に酢酸 (5ml

)を加え、得られた反応混合液を還流温度で18時間加熱し、形成された水をディーンーシュタルク排水器に集めた。酢酸アンモニウム(10g、0.13mol)を追加し加え、還流温度で更に8時間加熱した。揮発成分を真空下に蒸発させ、残査に水(500ml)を加え、水相を酢酸エチル(2×200ml)で抽出した。まとめた有機抽出物を水(2×100ml)、飽和塩化ナトリウム水(100ml)で洗浄し、乾燥(MgSO₄)、濾過、真空下に蒸発し、油として未変化の出発材料とクロマン-4-イルイデン-シアノ-酢酸エチルエステルの混合物を得た。

[0260]

粗産物を含むエタノール (250ml) の液に、硫黄 (2.5g、0.08mol) とモルフォリン (15ml) を加えた。得られた反応混合液を50℃にて4時間撹拌し、室温まで冷却しえから濾過した。揮発物を真空下に蒸発させ、30gの粗産物を得た。

産物を2つに分け、その一方を酢酸エチル/ヘプタン(1:3)の混合液を用いたシリカゲル(900ml)で半精製した。半純分画を集め、真空下に溶媒を蒸発して粗油を得、これをジエチルエーテル(80ml)に溶解し、ヘプタンを加え結晶化した(125ml)。沈殿物を濾過して除き、ヘプタンにて洗浄、真空下、50℃で18時間乾燥し固体として18gの2-アミノ-9H-チエノ[2,3-c]クロメン-3-カルボン酸エチルエステルを得た。

[0261]

上記2-アミノ-6H-チエノ[2,3-c]クロメン-3-カルボン酸エチルエステル(2.9g、10.53mmol)及びトリエチルアミン(3ml)を含む0℃の無水テトラヒドロフラン(100ml)の撹拌液に、エチル塩化オキサリル(1.6g、11.6mmol)を含む無水テトラヒドロフラン(20ml)を滴下し加えた。得られた反応混合液を室温にて1.5時間撹拌し、氷水(200ml)中にそそぎ込み、沈殿物を濾過して除き、真空下、50℃で乾燥し固体として2.6g(66%)の2-(エトキシオキサリル-アミノ)-9H-チエノ[2,3-c]クロメン-3-カルボン酸エチルエステルを得た。

[0262]

上記エチルエステル (1.5g、4.0mmol) を含むエタノール (25ml) 液に水酸化 ナトリウム (480mg、12mmol) 及び水 (50ml) を加えた。得られた反応混合液を 室温で42時間撹拌した。水 (100ml) を加え、混合液をジエチルエーテル (100ml) (123)

特表2002-506072

)で洗浄した。濃塩酸を加え水相をpH=1に調整し、沈殿を濾過して除き、水で洗浄、真空下、50℃にて6時間乾燥し、固体として0.6gの表題化合物を得た。

C₁₄H₉NO₅SNa、0.5H₂0に関する理論値; C, 48.01%; H, 2.59%; N, 4.00%。
実測値: C, 48.39%; H, 2.93%; N, 3.93%。

[0263]

実施例20

【化49】

2- ((2-H-テトラゾール-5-カルボニル) アミノ) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c] ピラン-3-カルボン酸;

-20℃に冷却されたN, N-ジメチルフォルムアミド(1.6ml)とアセトニトリル(5ml)の混合液に、塩化オキサリル(0.8g、6.31mmol)を含むアセトニトリル混合液を滴下し加えた。得られた混合液を15分間撹拌し、テトラゾール-5-カルボン酸2カリウム塩(1g、5.25mmol、J.Med.Chem.29,538-549(1986)に従い調製)を加え、得られた混合液をさらに20分間撹拌した。

[0264]

この混合液に2-アミノ-4,5-ジヒドロ-7H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸t-ブチルエステル(1.3g、5.25mnol)、ピリジン(2.2ml)及びアセトニトリル(2.5ml)を10分間かけて滴下し、加えた。0.5時間還流温度で加熱した後、反応混合液を室温に戻した。冷却された反応混合液を水(100ml)の中にそそぎ込み、濃塩酸を加えてpHを1に調整した。沈殿を濾過して除き、水で洗浄、真空下、50℃にて18時間乾燥し、固体として1.3gの2-((1H-テトラゾール-5-カルボニル)-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸t-ブチルエステルを得た。

[0265]

上記1-ブチルエステル (0.6g、1.71mmol) をジクロルメタン (5ml) に溶解し、トリフルオロ酢酸 (5ml) を加えた。得られた混合液を40分間、室温にて撹拌した。揮発成分を真空下に蒸発させ、残査にジエチルエーテル (50ml)、水 (25ml)及びIN水酸化ナトリウム (2ml)を加えた。相分離を行い、水相をジエチルエーテル (50ml) で洗浄、濃塩酸を加えてpHを1に調整した。沈殿を濾過して除き、水 (25ml) で洗浄、真空下、50℃にて18時間乾燥し、固体として190mg (38%)の表題化合物を得た。

融点:>250℃

C10H₉N₅O₄S、0.25×H₂Oに関する理論値;C,40.07%;H,3.19%;N,23.36%。

実測値: C, 40.39%; H, 3.18%; N, 22.92%。

[0266]

<u>実施例21</u>

【化50】

N-(3-(2-H-テトラゾール-5-イル) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-2-イル) オキサラム酸・2ナトリウム塩;

2-アミノ-4,5-ジヒドロ-7H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸エチルエステル (26g,0.114mol) をフォルムアミド (200ml) に溶解し、得られた混合液を還流温度で1.5時間加熱した。室温まで冷却した後、沈殿を濾過して除き、水 (2×80ml) で洗浄、真空下、50℃にて18時間乾燥し、固体として10.0g (42.%)の5,6-ジヒドロ-8H-ピラノ[4',3';4,5]チエノ[2,3-d]ピリミジン-4-体を得た。

[0267]

オキシ塩化リン (70ml) に上記ピリミジン-4-体 (7.0g、0.04mol) とN.N-ジメチルアニリン (0,.2ml) を加えた。得られた混合液を還流温度で2時間加熱し、

冷却後氷水(700ml)に注いだ。沈殿を濾過し除き、酢酸エチル(400ml)と水(250ml)の混合液に懸濁し、15分間撹拌した。水相を分離させ、有機相を飽和塩化ナトリウム水(100ml)で洗浄、乾燥(MgSO₄)、濾過後真空下に乾燥し、固形物として5.2g(68%)の4-クロロ-5,6-ジヒドロ-8H-ピラノ[4',3';4,5]チエノ[2,3-d]ピリミジンを得た。

[0268]

上記のチエノピリミジン (4.5g、0.02mol) のエタノール (40ml) の温液に、ヒ水化物 (10ml) のエタノール (20ml) 液を滴下した。得られた液を還流温度で2時間加熱し、室温まで冷却した後、、沈殿を濾過して除き、エタノール (20ml) で洗浄、真空、50℃にて1.5時間乾燥し、固形物として3.2g (73%) の5,6-ジヒドロ-8H-ピラノ[4',3';4,5]チエノ[2,3-d]ピリミジン-4-イルヒドラジンを得た

氷槽内にて冷却した上記ヒドラジン (3.0g、0.014mol) を含む50%酢酸水溶液に、亜硝酸ナトリウム (1.0g、0.015mol) を含む水 (10ml) を滴下し加えた。この反応混合液を2時間撹拌、沈殿を濾過し除き、水 (25ml) で洗浄、真空下、50℃にて1時間乾燥し、固形物として3.0g (95%) の10、11-ジヒドロ-8H-ピラノ[4′,3′;4,5]チエノ[2,3-e]テトラゾーロ[5,1-c]ピリミジンを得た。

[0269]

上記テトラゾール (2.5g、0.011mol) を含むジオキサン (30ml) の液に、1Nの水酸化ナトリウム (25ml) を滴下した。反応混合液を3時間撹拌、冷却水 (100ml) に注ぎ込み、酢酸を加えpHを4に調整した。沈殿を濾過して除き、水 (25ml) で洗浄、真空下、50℃にて18時間乾燥し、固形物として2.2g (82%) のN-(3-(2H-テトラゾール-5-イル) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-2-イル) フォルムアミドを得た。

[0270]

上記フォルムアミド (0.6g、2.7mol) を無水テトラヒドロフラン (50ml) に溶解し、トリエチルアミン (1ml) を加えた。氷槽内で冷却した得られた混合液に、エチル塩化オキサリル (0.4g、2.96mmol) の無水テトラヒドロフラン液 (5ml) を滴下し加えた。得られた反応混合液を2時間、室温にて撹拌、揮発成分を真

(126)

特表2002-506072

空下に除いた。残査に水 (50ml) 、ジエチルエーテル (50ml) 及び1Nの塩化水素酸を加えpH=2とし、小さな沈殿を越過して除いた。有機相を分離し、乾燥 (Na₂S 0₄)、適過、真空下に蒸発させた。残査 (0.4g) をジクロロメタン (20ml) 中に懸濁し、1時間撹拌、固形物を濾過して除き、真空下50℃にて乾燥し、固形物として0.16g (18%) のN-(3-(2H-テトラゾール-5-イル) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-2-イル) オキサラム酸エチルエステルを得た。

[0271]

上記オキサラム酸エチルエステル (0.16g、0.49mmol) を含むエタノール (15ml) 液に、INの水酸化ナトリウム (1.0ml、1.01mmol) を加えた。得られた反応混合液を室温にて2時間撹拌した。沈殿を濾過して除き、エタノール (10ml) で洗浄、真空下、50℃にて48時間乾燥、固形物として140mg (83%) の表題化合物を得た。

融点:>250℃

C₁₀H₂N₅O₄SNa₂、3×H₂Oに関する理論値;C,30.54%;H,3.33%;N,17.81%。

実測値: C. 30. 70%: H. 3. 35%: N. 17. 49%。

[0272]

実施例1記載と同様の方法により以下の化合物を調製した。

実施例22

【化51】

2- (オキサリル-アミノ) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピリジン-3,6-ジカル ポン酸 6-ペンジルエステル;

融点;>250℃

C₁₈H₁₈N₂O₇S:に関する理論値; C, 53.46%; H, 3.99%; N, 6.93%。

(127)

特表2002-506072

実測值: C,53.44%; H,4.15%; N,6.69%。

[0273]

<u>実施例23</u>

【化52】

2- (オキサリル-アミノ) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピリジン-3,6-ジカル ボン酸 6-エチルエステル:

融点;245-247℃

C13H14N2O7S:に関する理論値; C, 45.61%; H, 4.12%; N, 8.18%。

実測値: C, 45. 71%; H, 4. 31%; N, 7. 86%。

[0274]

実施例24

【化53】

6-アセチル-2- (オキサリル-アミノ) -4,5,6,7-テトラヒドロ-チエノ[2,3-c]ピ リジン-3-カルボン酸:

融点;242-244℃

C₁₂H₁₂N₂O₆S、0.25×H₂O:に関する理論値;C,45.50%;H,3.98%;N,8.84%。

実測値:C,45.64%;H,3.97%;N,8.51%。

(128)

特表2002-506072

[0275]

<u>実施例25</u>

【化54】

2- (オキサリル-アミノ) -6-フェニルカルバモイルメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒド ロ-チエノ[2, 3-c] ピリジン-3-カルボン酸 ;

融点:244-246℃

C18H17N3O6S、1×H9O:に関する理論値;C,51.30%;H,4.54%;N,9.97%。

実測値:C,51.08%; H,4.52%; N,9.63%。

[0276]

<u> 実施例26</u>

【化55】

5- (1,3-ジオキシ-1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル) -2- (オキサリル-アミノ) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸 [0277]

ベンゾイルオキシアセトアルデヒド (8.3g、0.06mmol) のベンゼン (80mL) 混合液に、1-メトキシ-3-トリメチルシリルオキシ-1,3-ブタジエン (10.6g、0.06mmol) を加えた。反応混合液を窒素下に15分間撹拌し、0℃に冷却、0.5M塩化亜

鉛(55ml、0.03mol)を滴下、加えた。反応混合液を16時間室温まで暖め、真空下に蒸発させた。得られた油を酢酸エチル(100ml)で希釈、 $INの塩酸(<math>3\times50ml$)、飽和重炭酸ナトリウム($3\times50ml$)、プライン($3\times50ml$)で洗浄、乾燥(Mg SO_4)し、真空下に蒸発させた。得られた油を酢酸エチル/ヘキサン(1:2)を溶出液とするフラッシュクロマトグラフィーにかけた。純分画を集め、真空下に蒸発し油として7.1g(60%)のベンジルオキシーメチル-2,3-ジヒドローピラン-4-体を得た。

¹H NMR (400MHz, CDCl₃) δ 7. 39–7. 31 (m, 6H) 、5. 42 (dd, J=6. 1Hz, 1H) 、4. 61 (d, J=3 Hz, 1H) 、4. 57 (m, 1H) 、3. 70 (m. 2H) 、2. 74 (dd, J=17Hz、14Hz、1H) 、2. 41 (dd d, J=17Hz、2Hz、1Hz、1H) 。

[0278]

上記2,3-ジヒドロ-ピラン-4-体 (7.1g、0.032mo1) 及びカーボン (0.4g) 上にある10%パラジウムを含む酢酸エチル (50ml) をパーボンベ (Parr bomb)シェーカーにかけ、30psiで水素添加した。反応混合液を2時間、TLC分析 (メタノール/ジクロロメタン1:9) が反応終了を示すまで振盪した。反応混合液をセライトのパッドに通して濾過し、揮発成分を真空下に蒸発させた。残査を酢酸エチルを溶出液とするフラッシュクロマトグラフィーにかけた。純分画を集め、真空下に蒸発し油として3.0g (75%) の2-ヒドロメチル-テトラヒドロ-ピラン-4-体を得た

¹H NMR (400MHz, CDCl₃) δ 4. 36–4. 29 (m, 1H) 、 3. 77–3. 66 (m, 3H) 、 3. 61–3. 54 (m, 1H) 、 2. 65–2. 43 (m, 2H) 、 2. 34–2. 27 (m. 2H) 、 2. 04 (bs, 1H, CH₂OH) 。

[0279]

上記テトラヒドローピラン-4-体 (1.90g、0.015mol) 、 にブチルシアノ酢酸 (2.7g,0.019mol) 、イオウ (0.51g、0.016mol) 及びモルフォリン (2.55ml、0.03m ol) を無水エタノール (20ml) に溶解し、50℃で16時間加熱した。反応混合液を冷却、濾過し、滤液を真空下に蒸発させた。得られた油を酢酸エチル (50ml) に溶解し、水 (2×50ml) 、ブリアン (2×50ml) で洗浄、乾燥 (MgSO4) した。溶媒を真空下に蒸発させ、残査を酢酸エチル/ヘキサン (1:1) を溶出液とするフラッシュクロマトグラフィーにかけた。純分画を集め、真空下に蒸発し固体とし

て3.7g (90%) の2-アミノ-5-ヒドロキシメチル-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸ロブチルエステルを得た。

¹H NMR (400MHz, CDCl₃) δ 4.64 (s, 2H) 、 3.80-3.67 (m, 3H) 、 2.77-2.72 (m, 1H) 、 2. 57-2.53 (m, 1H) 、 1.54 (s, 9H) 。

[0280]

上記カルボン酸 (-ブチルエステル (3.0g、0.015mol) とフタルイミド (2.10g、0.014mol) 及びトリフェニルフォスフォリン (3.68g、0.014) を無水テトラヒドロフラン (60ml) に溶解し、窒素雰囲気下に 0 ℃に冷却した。ジイソプロピルアゾジカルボキシレート (DIAD) (2.71ml、0.014mol) を 0 ℃にて滴下し加え、溶液を一晩撹拌し、ゆっくりと室温まで暖めた。揮発成分を真空下に蒸発し、得られた固体を酢酸エチル (60ml) に溶解した。有機相をブリアン (2××50ml)で洗浄、乾燥 (MgSO4) し、真空下に蒸発させた。

[0281]

残査をまず酢酸エチル/ヘキサン(1:3)の混合液で溶出するフラッシュクロマトグラフィーにかけた。産物の溶出が開始されたら、溶出混合液を酢酸エチル/ヘキサン(1:2)に変更した。純分画を集め、真空下に蒸発し、固体として2.9 0g(47%)の2-アミノ-5-(1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸t-ブチルエステルを得た。

¹H NMR (400MHz, CDCl₃) & 7.87-7.85 (m, 2H), 7.83-7.71 (m, 2H), 5.91 (bs, 2H), 4.59 (d, J=14Hz, 1H), 4.52 (d, J=14Hz, 1H), 4.0-3.98 (m, 2H), 3.83-3.79 (m, 1H), 2.87 (d, J=17Hz, 1H), 2.58 (dd, J=17Hz, 9Hz, 1H), 1.50 (s, 9H).

ジクロロメタン (5ml) に溶解された上記の4.7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸(-ブチルエステル (0.5g、1.2mmol) に、無水トリエチルアミン (0.33ml、2.4mmol) とイミダゾール-1-イル-オキソ-酢酸(-ブチルエステル (0.47g、2.4mmol) を窒素下に加えた。反応混合液を室温にて18時間撹拌した。揮発性成分を真空下に蒸発し、固形残査を酢酸エチル (20ml) に溶解した。有機相を18塩化水素酸 (2×10ml)、ブリアン (2×10ml) で洗浄、乾燥 (MgSO₄) した

[0283]

有機相を真空下に蒸発し、固体として0.64g(99%)の2-(1-ブトキシオキサリル-アミノ)-5-(1,3-ジオキシ-1,3-ジヒドロ-2-イルメチル)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸ロブチルエステルを得た。

1H NMR (400MHz, CDC1₃) δ 12.48 (s, 1H, NHCO), 7.88-7.86 (m, 2H), 7.74-7.72 (m, 2H), 4.78 (d, J=19Hz, 1H), 4.65 (d, J=19Hz, 1H), 4.07-3.90 (m, 2H), 3.88-3.80 (m.1H), 2.97 (d, J=17Hz, 1H), 2.68 (dd, J=17Hz, 9Hz, 1H), 1.58 (s, 1H), 1.54 (s, 9H).

[0284]

上記ジ-t-ブチルエステル (2.8g、5.16mmol) をトリフルオロ酢酸とジクロロメタンの混合液(1:5) (36ml) に溶解した。反応液を室温で6時間撹拌した。沈殿を濾過して除き、ジエチルエーテルで洗浄、真空下、50℃にて乾燥し、固体として表題の化合物1.26g (57%) を得た。

融点:245.2-245.6℃

¹H NMR (300MHz, DMS0-D₆) δ 12. 32 (s, 1H, NHCO), 7. 95-7. 80 (m, 4H), 4. 75 (d, J = 20Hz, 1H), 4. 62 (d, J=20Hz, 1H), 3. 96-3. 69 (m, 3H), 3. 01 (d, J=18Hz, 1H), 2. 60 (dd, J=18Hz, 9Hz, 1H).

C18H14N2O8S:に関する理論値;C,53.02%;H,3.28%;N,6.51%。

実測値: C,53.01%; H,3.31%; N,6.41%。

[0285]

実施例27

【化56】

(132)

特表2002-506072

<u>5- (ベンゾイルアミノ) -2- (オキサリル-アミノ) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2</u>,3-c] ピラン-3-カルボン酸

[0286]

2-(i-ブトキシオキサリル-アミノ) -5-(1,3-ジオキシ-1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸i-ブチルエステル(0.33g、0.66mmol) をエタノール(2ml) とジクロロメタン(3ml) の液に溶解した。ヒドラジン(28 μl、0.9mmol) を加え、反応液を窒素下、室温にて24時間撹拌した。TLC分析は出発材料がまだ存在することを示した。更にヒドラジン(28 μl、0.9mmol) を加え、反応液を室温にて16時間、次に45℃で5時間撹拌した。混合液を真空に能syくし、ジクロロメタンに再溶解し、不要物を濾過して除いた。ロケIIを集め、真空下に濃縮し固体として5-アミノメチル-2-(1-部トキシオキサリル-アミノ) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸i-ブチルエステル体の粗分画を得、さらに精製することなし次の工程に用いた。

[0287]

上記粗5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸t-プチルエステル(0.25g,0.60 mmol)をジクロロメタン及びアセトニトリル(1:1、5ml)の混合液中に懸濁した。トリエチルアミン(0.25ml、1.8mmol)を加え、続いて固体として1-ヒドロキシ-ベンゾトリアゾールヒドラート(0.10g、0.72mmol)及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカボジイミド塩酸塩を加えた。不均一な反応混合液を室温で2日間攪拌したところ、混合液は均一になった。溶媒を真空下に蒸発させ、ジクロロメタンに溶解した残査を1M塩酸で2回、続いて飽和重炭酸ナトリウムで洗浄した。有機相を乾燥(Na2SO4)し、濾過、真空下に濃縮し固体を得、これを酢酸エチルとヘキサンの混合液(1:1)を溶出液とするフラッシュクロマトグラフィーで精製した。

[0288]

精製分核を集め、真空下に蒸発し、固体として50mg (2 段階にて16%) の5-(ベンゾイルアミノ-メチル)-2- (t-プトキシオキサリル-アミノ) -4,7-ジヒドロ-5H -チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸t-ブチルエステルを得た。

IHNMR (400MHz, CDCl₃) δ 12.46 (s, 1H) , 7.81 (d, J=7Hz, 2H) , 7.51-7.42 (m, 3H) , 6.72 (bs, 1H) , 4.83 (d, J=17Hz, 1H) , 4.74 (d, J=17Hz, 1H) , 4.05-3.98 (m, 1H) , 3.86-3.78 (m, 1H) , 3.45-3.38 (m, 1H) , 2.97 (d, J=19Hz, 1H) , 2.68 (dd, J=19Hz, 9Hz, 1H) , 1.61 (s, 9H) , 1.58 (s, 9H) 。 [O 2 8 9]

上記ペンソイルアミノーメチルーチエノ[2,3-c]ピラン(40mg、0.078mmol)を20%トリフルオロ酢酸/ジクロロメタン(2ml)で4時間処理した。揮発成分を真空下に蒸発させ、ジクロロメタンで2回チェースし、沈殿を形成させ、これを濾過し除き、乾燥して固体として表題化合物30mg(95%)を得た。

1HNMR (400MHz, DMSO-d₆) δ 12. 31 (s, 1H), 8.63 (t, J=4Hz, 1H), 7.86 (d, J=7Hz, 2H), 7.51-7.43 (m, 3H), 4.80 (d, J=17Hz, 1H), 4.64 (d, J=17Hz, 1H), 3.82 (m, 1H), 3.44 (m, 2H), 2.95 (d, J=18Hz, 1H), 2.52 (dd, J=18Hz, 9Hz, 1H),

LM/MS[M-H]: 403.39.

HPLC(254.4nm) : 2.99s, 84%.

[0290]

<u>実施例28</u>

【化57】

<u>5-ベンゾイルメチル-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]</u> ピラン-3-カルボン酸

[0291]

2-アミノ-5-ヒドロメチル-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸t-ブチルエステル (0.23g、0.87mmol) 安息香酸 (0.10g、0.96mmol) 及びト

リエチルアミン (0.23ml、1.7mmol) をジクロロメタン (4ml) に溶解し、窒素下に攪拌した。1-(3-ジメチルアミノピロリル) -3-エチルカルボジイミドクロロメタン <math>(0.17g, 0.96mmol) 及び1-ヒドロキシ-ベンゾトリアゾールヒドラート <math>(0.12g, 0.96mmol) を固体として加えた。反応混合液を室温で2日間攪拌した後、溶媒を真空下に蒸発させた。粗混合体を酢酸エチルに溶解し、 $1Nの塩酸、飽和重炭酸ナトリウム、ブライン及び無水 <math>(Na_2SO_4)$ で洗浄した。

[0292]

溶媒を真空下に蒸発させ、黄色の固体を得、これを酢酸エチルとヘキサンの混合液(1:2)を溶出液とするフラッシュクロマトグラフィーにて精製した。精製分画を集め、真空下に蒸発して固体として0.22g(70%)の2-アミノ-5-ベンゾイルオキシメチル-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸1-プチルエステルを得た。

IHNMR (400MHz, CDCl₃) δ 8.06 (d, J=7Hz, 2H), 7.55 (t, J=7Hz, 1H), 7.42 (t, J=7Hz, 2H), 4.64 (s, 2H), 4.44 (d, J=5Hz, 2H), 4.03-3.97 (m, 1H), 2.88 (d, J=18Hz, 1H), 2.64 (dd, J=17Hz, 10Hz, 1H), 1.50 (s, 9H).

LM/MS[M-H]: 390.48.

[0293]

無水テトラヒドロフラン(5ml)に溶解された上記カルボン酸-プチルエステル(0.18g、0.45mmol)に、トリエチルアミン(0.18ml、1.4mmol)及びイミダゾール-1-イル-オキソ-酢酸1-プチルエステル(0.26g、1.4mmol)を窒素下に加えた。反応混合体を室温にて3時間攪拌した。揮発成分を真空下に蒸発し、得られた固体を酢酸エチル(10ml)で再調製した。有機相を18塩酸($2\times10ml$)、ブライン($2\times10ml$)、無水(Na_2SO_4)で洗浄し、濾過、溶媒を真空下に蒸発させた。得られた油を酢酸エチルとヘキサンの混合液(1:2)を溶出液とするフラッシュクロマトグラフィーにて精製し、固体として0.20g(90%)の5-ペンゾイルオキシメチル-2-(1-プトキシオキサリル-アミノ)-4、7-ジヒドロ-5H-チエノ[2、3-c] ピラン-3-カルボン酸1-プチルエステルを得た。

[0294]

¹HNMR (400MHz, CDCl₃) δ 8.07 (d, J=7Hz, 2H), 7.56 (t, J=7Hz, 1H), 7.44

(135)

特表2002-506072

上記ジ-t-プチルエステル (0.15g、0.29mmol) をジクロロメタン (3ml) の20% トリフルオロ酢酸液に溶解した。液はすぐに濃いオレンジ色を発色し、すぐに赤 色になった。反応液を室温にて1.5時間攪拌した。

[0295]

揮発成分を真空下に蒸発して茶色の固体を得、これをジエチルエーテルと水でで2回洗浄し、濾過し除いた。得られた固体を真空下に乾燥し、固体として30mg (25%) の表題化合物を得た。

¹HNMR (400MHz, DMSO-d₆) δ 12.40 (s, 1H) , 7.98 (d, J=7Hz, 2H) , 7.67 (d , J=7Hz, 1H) , 7.54 (d, J=7Hz, 2H) , 4.83 (d, J=15Hz, 1H) , 4.70 (d, J=15Hz, 1H) , 4.44 (d, J=5Hz, 2H) , 4.02-3.99 (m, 1H) , 2.99 (d, J=16Hz, 1H) , 2.70 (dd, J=16Hz, 9Hz, 1H) .

LM/MS[M-H]: 404.05.

HPLC (254.4nm) : 7.16s, 90%

[0296]

<u>実施例29</u>

【化58】

2- (オキサリル-アミノ) -5- (1-オキソ-1, 3-ジヒドロ-イソインドール-2-イル メチル) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ[2, 3-c]ピラン-3-カルボン酸 【0297】

2-アミノ-5-(1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル)-4,

7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸ロブチルエステル (0.308g、0.74mol) を含む無水エタノール (5ml) に、ヒドラジン (47μl、1.48mmol) を加えた。反応液を80℃にて4時間、続いて室温で12時間攪拌した。形成した沈殿を濾過して除き、濾液を真空下に濃縮した。油状の残査にジクロロメタン (15ml) を加え、形成された沈殿を濾過して除いた。濾液を真空下に濃縮し、固体として0.19g (90%) の2-アミノ-5-アミノメチル-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c] ピラン-3-カルボン酸ロブチルエステルを得た。

¹HNMR (400MHz, CDCl₃) δ 5.91 (bs, 2H) , 4.62 (s, 2H) , 3.64-3.60 (m, 1H) , 2.92-2.84 (m, 2H) , 2.80-2.75 (m, 1H) , 2.52-2.45 (m, 1H) , 1.53 (s, 9H) .

LM/MS[M-H] + : 285.

[0298]

フタルジカルボキシアルデヒド (52mg、0.36mmo1) を無水アセトニトリル (2ml) と酢酸 (44 μl、0.72mmol) の混合液に溶解した。上記2-アミノ-5-アミノメチル-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸1-ブチルエステル (0.11g、0.36mmol) を加え、反応液を20分間、室温で攪拌した。揮発成分を真空下に蒸発させ、残査を酢酸エチル (25ml) に溶解した。有機混合体を飽和重炭酸ナトリウム (5ml)、1%水素塩酸 (5ml)、ブライン(5ml) で洗浄し、乾燥 (Na2SO4)で乾燥、濾過して真空下に蒸発させた。

[0299]

残査を15%酢酸エチル/ジクロロメタンから17%酢酸エチル/ジクロロメタンの購買を溶媒として用いるクロマトグラフィーにて精製し、固体として45mg(30%)の2-アミノ-5(1-オキソ-1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸 1-ブチルエステルを得た。
¹HINMR(400MHz、CDCl₃) δ 7.85(d、J=7Hz、1H)、7.53(t、J=7Hz、1H)、7.47 -7.43(m、2H)、4.68(d、J=17Hz、1H)、4.58-4.51(m、3H)、3.99(dd、J=1 4Hz、3Hz、1H)、3.93-3.89(m、1H)、3.66-3.61(m、1H)、2.88(d、J=17Hz、1H)、2.55(d、J=17Hz、11Hz、1H)、1.52(s、9H)。

[0300]

2-アミノ-5(1-オキソ-1, 3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル) <math>-4, 7-ジヒドロ-5H-チェノ [2,3-c]ピラン-3-カルポン酸1-ブチルエステル(45ng、1.1nno 1)を含む無水ジクロロメタン(4n1)にイミダゾール-1-イル-オキソ-酢酸1-ブチルエステル(73ng、3.3nno 1)とトリエチルアミン(17μ 1、1,1nno 1)を加えた。反応液を窒素下、室温で5時間攪拌した。溶媒を真空下に蒸発させ、粗物質を酢酸エチル(20nl)に溶解した。有機溶液を0.5Nの塩酸(3nl)、飽和重炭酸ナトリウム、ブラインで洗浄、乾燥(Na_2SO_4)、濾過、溶媒を真空下に蒸発させた。

[0301]

残査をジクロロメタン(100%) と続いて17%酢酸エチル/ジクロロメタンを溶出液とするフラッシュクロマトグラフィーにかけ精製し、固体として54mg (91%) の2- (1-ブトキシオキサリル-アミノ) -5- (1-オキソ1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸t-プチルエステルを得た。

HNMR (400MHz, CDC13) δ 12.50 (s, 1H) , 7.84 (d, J=8Hz, 1H) , 7.53 (t, J=7Hz, 1H) , 7.47-7.43 (m, 3H) , 4.81 (m, 3H) , 4.53 (d, J=17Hz, 1H) , 4.0 1 (dd, J=14Hz, 3Hz, 1H) , 3.96-3.89 (m, 1H) , 3.69-3.62 (m, 1H) , 2.97 (d, J=17Hz, 1H) , 2.63 (dd, J=17Hz, 1Hz, 1H) , 1.59 (s, 9H) , 1.56 (s, 9H) .

APCI-MS [M+H] +: 529.5

[0302]

上記2- (t-プトキシオキサリル-アミノ) -5- (1-オキソ1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸t-プチルエステル (52mg、0.098mmol) を50%のトリフルオロ酢酸/ジクロロメタン (3mlで4.5時間、室温にて処理した。揮発成分を真空下に蒸発せせ、残査をジクロロメタン (10ml) で3回チェースした。形成された固体を濾過して除き、ジクロロメタンで洗浄し、固体として28mg (70%) の表題化合物を得た。

¹HNMR (400MHz、DMSO-d₆) δ12.32 (s、1H)、7.69 (d、J=8Hz、1H)、7.61-7.5
9 (m、2H)、7.51-7.45 (m、1H)、4.81 (d、J=15Hz、1H)、4.65 (d、J=15Hz、

(138)

特表2002-506072

1H) 、 4. 60 (s、 2H) 、 3. 95-3. 92 (m、 1H) 、 3. 751 (d、 J=5Hz、 2H) 、 2. 94 (d 、 J=16Hz、 1H) 、 2. 56 (dd、 J=16Hz、 10Hz、 1H) 。

APC-MS[M-H]+:417.3

HPLC (254.4nm) : 3.079s (100%)

[0303]

<u>実施例30</u>

【化59】

<u>2-(オキサリル-アミノ)-6-オキソ-4,5,6,7-テトラヒドロ-ベンソ [b]チオフェン-3-カルポン酸</u>

2- (エトキシオキサリル) -6-オキソ-4,5,6,7-テトラヒドロ-ベンゾ[b]チオフェン-3-カルボン酸 (3.0g、0.013mmol) を水 (40ml) 、エタノール (20ml) 及びテトラヒドロフラン (20ml) の混合液に室温にて溶解した。得られた混合液にINの水酸化ナトリウム (20.24ml、20.24mmol) を加えた。

[0304]

得られた反応混合液を室温で72時間攪拌し、濃塩酸を加えてpHを3に調整した。沈殿を濾過して除き、水(2×15ml)、ジエチルエーテル(2×15ml)で洗浄、真空下50℃にて乾燥し、固体として1.96g(73%)の表題化合物を得た。

融点:>230℃

C₁₁H₉NO₆Sに関する理論値; C、46.64%; H、3.30%; N、4.94%。

実測值; C、46.97%; H、3.30%; N、5.80%。

実施例1記載に類似の方法により、以下の化合物を調製した。

実施例31

【化60]

(139)

特表2002-506072

<u>4-カルボキシメチル-2-(オキサリル-アミノ)-4,5,6,7-テトラヒドロ-ベンソ-[</u> <u>b]チオフェン-3-カルボン酸</u>

2-カルボメトキシメチルシクロヘキサノンは、2-カルベトキシ-メチルシクロヘキサノンに関するJ. Am. Chem. Soc. 81、3955-3959 (1959) の記述と同一方法にて調製し

融点:>250℃

 $C_{13}H_{13}N_1O_7S_1$ 、0.75 H_2 0に関する理論値; C、45.81%; H、4.29%; N、4.11%。

実測値; C、45.79%; H、4.02%; N、4.08%。

[0305]

<u>実施例32</u>

【化61】

<u>2- (オキサリル-アミノ) -6 -オキソ-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c]チオピラン-3-カルボン酸</u>

1-オキソ-2,3,5,6-テトラヒドロ-4H-チオピラン-4-体はJ.Org.Chem,27,282-28 4(1962) に記載の如くに調製された。

融点:>250℃

 $C_{10}H_{9}N_{1}O_{6}S_{2}$ 、 $0.2 \times NaCl$ に関する理論値; C、38.13%; H、2.88%; N、4.45%。

(140)

特表2002-506072

実測值; C、37.98%; H、2.82%; N、4.29%。

[0306]

<u>実施例33</u>

【化62】

2- (オキサリル-アミノ) -6,6-ジオキシ-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c]チオ ピラン-3-カルボン酸1ナトリウム塩

1,1-ジオキサイド-2,3,5,6-テトラヒドロ-4H-チオピラン-4-体はJ.Org.Chem,6 0,1665-1673(1995) に記載の如くに調製された。

融点:>250℃

 $C_{10}H_8N_1O_7S_2Na_1$ 、 $1 \times H_2O$ に関する理論値; C、33.43%; H、2.81%; N、3.90%。

実測値; C、33.43%; H、2.78%; N、3.76%。

[0307]

実施例27記載と同様の方法により以下の化合物を調製した。

実施例34

【化63】

2- (オキサリル-アミノ) -5-(((4-オキソ-クロメン-4H-3-カルボニル) アミノ) メチル) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c]ピラン-3-カルボン酸

(141)

特表2002-506072

1HNMR (400MHz, DMSO-d₆) δ 12.32 (s, 1H) , 9.47 (t, J=4Hz, 1H) , 9.08 (s, 1H) , 8.19 (dd, J=8Hz, 2Hz, 1H) , 7.90 (dt, J=8Hz, 2Hz, 1H) , 7,78 (d, J=8Hz, 1H) , 7.60 (t, J=8Hz, 1H) , 4.88 (d, J=15Hz, 1H) , 4.70 (d, J=15Hz, 1H) , 3.83-3.79 (m, 1H) , 3.72-3.66 (m, 1H) , 3.55-3.48 (m, 1H) , 2.95 (d, J=15Hz, 1H) , 2.60 (dd, J=15Hz, 8Hz, 1H) 。 LM/MS [M-H] — : 471.4。

HPLC(254.4nm) : 3.105s, 90%.

[0308]

<u>実施例35</u>

【化64】

2- (オキサリル-アミノ) -5-(((4-オキソ-クロメン-4H-2-カルボニル) アミノ) メチル) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸:

1HNMR(400MHz、DMSO-d₆) δ12.32(s、1H)、9.33(t、J=4Hz、1H)、8.05(d、J=8Hz、1H)、789(t、J=8Hz、1H)、7,76(d、J=8Hz、1H)、7.53(t、J=8Hz、1H)、6.84(s、1H)、4.83(d、J=15Hz、1H)、4.66(d、J=15Hz、1H)、3.89-3.84(m、1H)、3.56-3.45(m、2H)、2.98(d、J=18Hz、1H)、2.63-2.52(m、1H、部分的にDMSOの為不明瞭)。

LM/MS[M-H] - : 471.4.

HPLC(254.4nm) : 2.886s, 95%,

[0309]

<u>実施例36</u>

【化65]

(142)

特表2002-506072

<u>5-((3-フラン-3-イル-アクリルオイルアミノ) -メチル) -2- (オキサリル-アミノ) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c]ピラン-3-カルボン酸</u>

IHNMR(400MHz、DMSO-d₆) δ 12.32(s、1H)、8.20(t、J=5Hz、1H)、7.99(s 、1H)、7.71(s、1H)、7.33(d、J=15Hz、1H)、6.68(s、1H)、6.42(d、J= 15Hz、1H)、4.81(d、J=15Hz、1H)、4.65(d、J=15Hz、1H)、3.74-3.67(m、 1H)、3.44-3.34(m、2H)、2.91(d、J=17Hz、1H)、2.53(dd、1H、一部DMSO の為不明瞭)。

LM/MS[M-H] - : 419.4

HPLC (254.4nm) : 2.822s, 91%.

[0310]

<u>実施例37</u>

【化66]

<u>5-((3-フラン-2-イル-アクリルオイルアミノ) メチル) -2- (オキサリル-アミノ) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸</u>

THNMR (400MHz, DMSO-d₆) δ 12.32 (s, 1H), 8.37 (t, 1H), 7.23 (d, J=15Hz, 1H), 6.76 (d, J=3Hz, 1H), 6.57 (dd, J=3Hz, 2Hz, 1H), 6.50 (d, J=15Hz, 1H), 4.81 (d, J=15Hz, 1H), 4.65 (d, J=15Hz, 1H), 3.74-3.67 (m, 1Hz)

(143)

特表2002-506072

)、3.48-3.32 (m、2H)、2.91 (d、J=17Hz、1H)、2.53 (dd、1H、一部DMSOの 為不明瞭)。

[M-H] - : 419.3

HPLC(254.4nm) : 2.815s. 86%.

[0311]

<u>実施例38</u>

【化67】

2- (オキサリル-アミノ) -5-((3-オキソ-インダン-1-カルボニル) アミノ) メチ

<u>ル) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c]ピラン-3-カルボン酸</u>

1HNMR(400MHz、DMSO-d₆) δ 12.33(s、1H)、8.81(bs、1H)、7.74-7.62(m、3H)、7.45(t、J=7Hz、1H)、4.83(d、J=15Hz、1H)、4.67(d、J=15Hz、1H)、4.67(d、J=15Hz、1H)、4.29(t、J=5Hz、1H)、3.41-3.25(m、3H)、2.91(d、J=15Hz、1H)、2.77(d、J=5Hz、2H)、2.58-2.51(m、1H、一部DMSOの為不明瞭)。

LM/MS[M-H] - : 457.5.

HPLC(254.4nm) : 2.634s, 97%.

[0312]

実施例26記載と同様の方法により、以下の化合物を調製した。

<u>実施例39</u>

[化68]

(144)

特表2002-506072

<u>5-(2, 4-ジオキソ-チアゾリジン-3-イルメチル) -2-(オキサリル-アミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ[2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸:</u>

IHNMR(400MHz、CD₃0D及びDMSO-d₆) δ 4.88 (m、2H) 、3.97-3.89 (m、3H) 、3.72-3.69 (m、2H) 、3.08 (m、1H) 、3.02 (m、1H) 。

MS (ESI(-)) : 399.

HPLC (254.4nm) : 2.67s, 100%.

実施例1記載と同様の方法により、以下の化合物を調製した。

[0313]

<u> 実施例40</u>

【化69】

<u>2-(オキサリル-アミノ) -5- (2'-スピロ[1',3']ジオキソラン) -6,7-ジヒドロ-4</u> <u>H-ベンゾ[b]チエノフェン-3-カルポン酸:</u>

融点:232-234℃

 $C_{13}H_{13}NO_7S$ 、 $1 \times H_2O$ に関する理論値; C、45.22%; H、4.38%; N、4.06%。

実測值; C、45.24%; H、4.39%; N、3.98%。

実施例27記載と同様の方法により以下の化合物を調製した。

[0314]

(145)

特表2002-506072

<u>実施例41</u>

【化70】

<u>5-((3,5-ジメトキシ-ベンゾイルアミノ) -メチル) -2-(オキサリル-アミノ) -4</u> ,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c]ピラン-3-カルボン酸

¹HNMR (400MHz, DMSO-d₆) δ 12.31 (s, 1H), 8.63 (t, J=5Hz, 1H), 7.02 (s, 2H) 6.62 (s, 1H), 4.80 (d, J=15Hz, 1H), 4.64 (d, J=15Hz, 1H), 3.79 (m, 1H), 3.77 (s, 6H), 3.47-3.45 (m, 2H), 2.94 (d, J=17Hz, 1H), 2.5 3 (dd, J=17Hz, 11Hz, 1H).

LM/MS[M-H] - : 463.4.

HPLC (254.4nm) : 3.161s, 93%.

[0315]

<u>実施例42</u>

【化71】

<u>5-(5, 6-ジクロロ-1, 3-ジオキソ-1, 3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル) -</u> <u>2-(オキサリル-アミノ) -4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン</u>

酸

[0316]

[0317]

精製分画を集め、揮発成分を真空下に蒸発させ、固体として0.98g (65%) の4-ニトローペンゼンスルフォン酸-4-オキソーテトラヒドローピラン-2-イルメチルエステルを得た。HNMR (400MHz、 $CDCl_3$) $\delta 2.37$ (d、2H、J=7.8Hz)、2.57 (m、1H)、3.63 (m、1H)、3.89 (m、1H)、4.20-4.26 (m、3H) 8.14 (dd、2H、J=0.6H z、J=9Hz)、8.42 (dd、2H、J=0.6Hz、J=9Hz)。

MS m/z, J:315.3 (M+)

[0318]

4-ニトロ-ベンゼンスルフォン酸4-オキソ-テトラヒドロ-ピラン-2-イルメチルエステル(0.5g、1.59mol)、エチレングリコール(986mg、15.9mol)及びp-トルエンスルフォン酸(61mg、0.32mol)をベンゼン(20ml)中で20時間還流した。溶媒を真空下に除去し、固体を得た。固体をジクロロメタン(30ml)に溶解し、続いて飽和重炭酸ナトリウム水溶液(2×5ml)及び水(2×5ml)で洗浄した。有機相を乾燥(Na2SO4)、濾過、溶媒を真空下に蒸発し、固体として582mg(100%)の4-ニトローベンゼンスルフォン酸1,4,8-トリオキサ-スピロ[4,5]デク-7-イルメチルエステルを得た。

¹HNMR (400MHz, CDCl₃) δ 1.53-1.73 (m, 4H) , 3.54 (m, 1H) , 3.8 (m, 2H) , 3.96 (m, 4H) , 4.15 (m, 2H) 8.12 (dd, 2H, J=1.5Hz, J=9.0Hz) , 8.40 (dd , 4H, J=1.5Hz, J=9.0Hz) .

MS m/z, J:359.3.

[0319]

3,4-ジクロロフタルイミド (90.2mg、0.42mno1) をN,N-ジメチルフォルムアミド (2.0ml) に室温にて溶解した。水酸化ナトリウム (17mg、0.42mno1) を窒素下に加えた。4-ニトロ-ベンゼンスルフォン酸1,4,8-トリオキサ-スピロ[4,5]デク-7-イルメチルエステル (100mg、0.28mno1) を加え、混合液を3時間140℃まで加熱した。室温まで冷却した後、反応混合液を凍水 (5ml) に加え、そして混合液を酢酸エチル (3×15ml) で抽出した。まとめた酢酸エチル抽出物を1.0N塩酸 (2×5ml)、水 (2×5ml)、飽和重炭酸ナトリウム (2×5ml) 及び水 (2×5ml) で洗浄した。乾燥 (Na2SO4) 後濾過し、真空下に溶媒を除去し、固体として97 吨 (94%) の5,6-ジクロロ-2- (1,4,8-トリオキサ-スピロ[4,5]デク-7-イルメチル) -イソインドール-1,3-ジオンを得た。

¹HNMR (400MHz, CDCl₃) δ 1. 60 (m, 2H) , 1. 78 (m, 2H) , 3. 54 (m, 1H) , 3. 6 4 (m, 1H) , 3. 88 (m, 2H) 3. 95 (m, 4H) , 7. 95 (d, 2H, J=3Hz) . MS m/z, J: 373. 7 (M+) .

[0320]

5,6-ジクロロ-2-(1,4,8-トリオキサ-スピロ[4,5]デク-7-イルメチル)-イソインドール-1,3-ジオン(87mg、0.23mmol)をテトラヒドロフラン(2.5ml)に溶解した。1.0Nの塩酸(1.0ml)を溶液に加え、混合液を75℃で20時間加熱した。不均一な混合液を真空下に蒸発、乾燥して得た固体をジクロロメタン(10ml)に溶解、水(3×2ml)で洗浄した。有機層を乾燥(Na₂SO₄)、濾過し真空下に溶媒を除去し、固体として62.1mg(81%)の5,6-ジクロロ-2-(4-オキソ-テトラヒドロ-ピラン-2-イルメチル)-イソインドール-1,3-ジオンを得た。

¹HNMR (400MHz, CDCl₃) δ 2. 31-2. 41 (m, 2H), 2. 48 (t, 1H, J=2. 0Hz), 2. 62 (m, 1H), 3. 60 (m, 1H), 3. 72 (m, 1H) 3. 99 (m, 2H), 4. 29 (m, 1H), 7. 9 6 (d, 2H, J=2. 7Hz).

MS m/z, : 331.1 (M+) .

[0321]

5,6-ジクロロ-2-(4-オキソ-テトラヒドロ-ピラン-2-イルメチル) -イソインドール-1,3-ジオン(60mg、0.18mmol)をにブチルシアノ酢酸(33.5mg、0.24mmol)、元素イオウ(6.44mg、0.20mmol)及びモルフォリン(32.4 μ l、0.37mmol)

と共にエタノール中で20時間、50℃にて攪拌した。揮発成分を真空下に蒸発し、得られた固形物をジクロロメタン (30ml) に溶解し、水 (2×10ml) で洗浄した。有機相を乾燥 (Na₂SO₄)、濾過し真空下に溶媒を蒸発した。残査 (111mg) をヘキサン及び酢酸エチル混合液 (1:1) を溶出液とする調製用TLC (Kieselge60F2 54、1mm) により精製した。

[0322]

溶媒を真空下に蒸発し、固体として精製化合物、28mg(32%)の2-アミノ-5-(5,6-ジクロロ-1,3-ピオキソ-1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸 <math>1- プチルエステルを得た。 1HNMR(400MHz、 $CDCl_3$) δ 1.54(s、gH)、2.90(m、1H)、3.35(m gH)、2.60(m gH)、2.90(m gH)、2.900(m gH)、2.900(m gH)、2.900(m gH)、2.900(m gH)、2.900(m gH)、2.900(m gH)、2.900(m gH0)。 1+000 1+00

[0323]

[0324]

残査 (35.7mg) を溶出液としてヘキサン及び酢酸エチル (8:2) の混合液を用いる調製用TLC (Kieselgel60F254、0.5mm) にて精製した。分離後、8.5mg (2¥4%) の2- (ロブトキシオキサリル-アミノ) -5- (5,6-ジクロロ-1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸t-ブチルエステルを得た。

¹HNMR (400MHz, CDC1₃) δ 1.58 (s, 18H) , 2.68 (m, 1H) , 2.97–3.02 (m, 1H) , 3.82 (m, 1H) , 4.63–4.68 (m, 1H) , 4.77–4.82 (m, 1H) , 7.97 (d, 2H=2 .1Hz) .

(149)

特表2002-506072

MS m/z 611.4 (M+)

[0325]

2- (t-プトキシオキサリル-アミノ) -5- (5,6-ジクロロ-1,3-ジオキソ-1,3-ジ ヒドロ-イソインドール-2-イルメチル) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン -3-カルボン酸t-プチルエステル (3.5mg、5.7×10-3mmol) を20%のトリフルオロ 酢酸を含むジクロロメタン液 (1.0ml) に溶解し、室温にて2時間攪拌した。揮 発成分を真空下に蒸発し、固体として表題化合物2.7mg (95%) を得た。

¹HNMR (400MHz, CDCl₃) δ 2. 66 (m, 1H) , 3. 10 (m, 1H) , 3. 80 (m, 1H) , 3. 9 8 (m, 2H) , 4. 66 (m, 1H) , 4. 74 (m, 1H) .

MS m/z 498.3 (M-)

[0326]

以下の化合物を実施例42記載と同様の方法にて調製した。

実施例43

【化72】

5- (1,3-ジオキソ-1,3,4,5,6,7-ヘキサヒドロ-イソインドール-2-イルメチル) - 2- (オキサイル-アミノ) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸油として2-(1,4,8-トリオキサ-スピロ[4,5]デク-7-イルメチル) -4,5,6,7-テトラヒドロ-イソインドール-1,3-ジオン73.1mg

¹HNMR (400MHz, CDCl₃) δ 1.42-1.58 (m, 2H) , 2.24 (m, 2H) , 2.62 (m, 2H) 3.10 (m, 2H) , 3.50 (m, 2H) , 3.71 (m, 3H) , 3.94 (m, 6H) , 5.9 (m, 2H)

[0327]

固体として2-(4-オキソ-テトラヒドロ-ピラン-2-イルメチル)-,4,5,6,7-テ

トラヒドロ-イソインドール1,3-ジオン50mg(92%)

¹HNMR (400MHz, CDCl₃) & 0.86 (m, 2H) , 1.64 (m, 2H) , 2.22 (m, 1H) , 2.3 4 (m, 2H) , 2.61 (m, 3H) , 3.13 (m, 2H) , 3.79 (m, 1H) , 3.95 (m, 1H) , 4.28 (m, 1H) , 5.92 (m, 2H) .

[0328]

調製用TLC (Kiesege160F254、1mm、ヘキサン:酢酸エチル、1:1) による精製後に固体として2-アミノ-5-(1,3-ジオキソ-1,3,4,5,6,7-ヘキサヒドロ-イソインドール-2-イルメチル) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸t-プチルエステルを得た(36mg、47%)。

THNMR (400MHz, CDCl₃) δ 1.53 (s, 9H) , 2.22 (m, 2H) , 2.62 (m, 2H) , 2.8 3 (m, 1H) , 3.11 (m, 2H) , 3.56 (m, 1H) , 3.83 (m, 2H) , 4.50 (m, 2H) , 5.89 (m, 2H) .

 $MS m/z 419.5 (M+) \ . 363.4 (M-57)$.

[0329]

2- (t-プトキシオキサリル-アミノ) -5- (1,3-ジオキソ-1,3,4,5,6,7-ヘキサヒドロ-イソインドール-2-イルメチル) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸t-ブチルエステルは調製用TLC (Kieselgel60F254、0.5mm、ヘキサン:酢酸エチル、8:2) により精製し得た。

¹HNMR (400MHz, CDCl₃) δ 1.60 (s, 18H) , 2.22 (m, 2H) , 2.92 (m, 3H) , 3. 14 (m, 2H) , 3.90 (m, 2H) , 4.11 (m, 1H) , 4.63 (m, 1H) , 4.78 (m, 1H) , 5.91 (m, 2H) .

MS m/z 545.4 (M-), 489.4 (M+57).

表題化合物を個体(17.2mg、定量収量)として得た。

¹HNMR (400MHz, CD₃0D) δ 2. 28 (m, 2H) , 2. 55 (m, 2H) , 2. 97 (m, 2H) , 3. 3 ¹ (m, 2H) , 3. 56-3. 93 (m, 3H) , 4. 70 (m, 2H) , 5. 91 (m, 2H) . MS m/z 533. 3 (M-) .

[0330]

実施例44

【化73】

(151)

特表2002-506072

2- (オキサリル-アミノ) -5- (1,1,3-トリオキソ-1,3-ジヒドロ-IH-ベンソ[d]イ ソチアゾール-2-イルメチル) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボ ン酸

¹HNMR (400MHz, CD₃0D) δ 8.09-7.8 (m, 4H) , 4,85-4.67 (m, 3H) , 4.21-4.12 (m, 1H) , 4.02-3.94 (m, 1H) , 3.11-3.06 (m, 1H) , 2.90-2.80 (m, 1H) . MS (ESI(-)) : 465.

HPLC (254.4nm) : 2.31, s, 99%.

[0331]

実施例45

【化74】

<u>5- [(4-メトキシ-ベンゼンスルフォニルアミノ) -メチル] -2- (オキサリル-アミノ) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸</u>

2-アミノ-5-アミノメチル-4, 7-ジヒドロ-5H-チエノ [2, 3-c] ピラン-3-カルボン酸t-プチルエステル(101mg、0.35mmol)を含むジクロロメタン(1ml)にピリジン(32μ l、0.39mmol)及び4-メトキシベンゼンスルフォニルクロライド(82mg、0.39mmol)を加えた。反応混合液は室温で48時間攪拌した。

[0332]

反応混合液をジクロロメタン (2ml) で希釈し、調製TLC (1:1へキサン/酢酸エチル) にかけ、固形物として10mg (10%) の2-アミノ-5-((4-メトキシ-ベンゼンスルフォニルアミノ) -メチル) -4,7-ヒドロ-5H-チェノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸t-ブチルエステルを得た。

IHNMR (400MHz, CDC1₃) δ7.82 (d, J=9Hz, 2H), 6.93 (d, J=9Hz, 2H), 5.3 (bs, 2H), 4.57 (s, 2H), 3.84 (s, 3H), 3.72 (m, 1H), 3.10-3.06 (m, 1H), 2.95-2.87 (m, 1H), 2.69-2.64 (m, 1H), 2.41-2.32 (m, 1H), 1.47 (s, 9H), a

MS: APCI(-): 453 [M-H] .

[0333]

2-アミノ-5-((4-メトキシ-ベンゼンスルフォニルアミノ) -メチル) -4,7-ヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸t-ブチルエステル (8mg、0.017mmol)を含むジクロロメタン (1ml)にトリエチルアミン (7.4μl、0.051mmol)を加え、イミダゾール-1-イル-オキソ-酢酸t-ブチルエステル (10mg、0.051mmol)を加え、室温で16時間攪拌した。揮発成分を真空下に除き、残査にジクロロメタン (2ml)を加えた。溶液を調製TLC (10%メタノール/90%ジクロロメタン)で精製し、固体として10mg(100%)の2-(t-ブトキシオキサリル-アミノ) -5-((4-メトキシ-ベンゼンスルフォニルアミノ) -メチル) -4,7-ヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸t-ブチルエステルを得た。

THNMR (400MHz, CDCl₃) δ 7.83 (d, J=9Hz, 2H), 6.93 (d, J=9Hz, 2H), 4.68 (m, 2H), 3.85 (s, 3H), 3.7 (m, 3H), 3.29-3.22 (m, 1H), 2.80-2.75 (m, 1H), 2.53-2.43 (m, 1H), 1.56 (s, 18H),

MS: APCI(+): 582.8 [M+H] , 527 (-1tBu) .

[0334]

2- (t-プトキシオキサリル-アミノ) -5-((4-メトキシ-ベンゼンスルフォニルアミノ) -メチル) -4,7-ヒドロ-5H-チエノ[2,3-c] ピラン-3-カルボン酸t-プチルエステル(10mg、0.017mmol)を25%トリフルオロ酢酸を含むジクロロメタン液(2ml)に加えた。反応混合液を室温で2時間攪拌し、その時点で溶媒を真空下に除去した。ジエチルエーテルを加え残査を沈殿し、ジエチルエーテルで2回洗浄

し、乾燥、固体として2mg (25%) の表題化合物を得た。

¹HNMR (400MHz, CD₃0D) δ 7. 78 (d, J=9Hz, 2H) , 7. 02 (d, J=9Hz, 2H) , 4. 76 -4. 63 (m, 2H) 3. 84 (s, 3H) , 3. 75 (m, 1H) , 3. 50-3. 47 (m, 2H) , 2. 89-2. 8 3 (m, 1H) , 2. 52-2. 42 (m, 1H) ,

MS: APCI(+): 471 [M+H];

[0335]

実施例46

【化75】

<u>N-(6-ヒドロキシ-3-ヒドロキシメチル-4,5,6,7-テトラヒドロ-ベンソ[b]チオフェン-2-イル) -オキサラム酸</u>

2- (エトキシオキサリル-アミノ) -6- (2'-スピロ[1'、3']ジオキソラン) -6, 7-ジヒドロ-4H-ペンゾ[b]チオフェン-3-カルボン酸t-ブチルエステル (20g、0., 05mol) を水 (1ml) を含むトリフルオロ酢酸及びジクロロメタン混合液 (1:4) (200ml) に0℃で溶解した。反応混合液を0℃で1時間攪拌し、更に20時間室温で攪拌した。揮発成分を真空下に蒸発し、固形残査をジエチルエーテル (2×100ml) で粉砕し、真空下に乾燥し、固体として15.08g (100%) の2- (エトキシオキサリル-アミノ) -6-オキソ-4,5,6,7-テトラヒドロ-ベンゾ[b]チオフェン-3-カルボン酸を得た。

[0336]

エタノール (50ml) 及びジクロロメタン (50ml) の混合液に2-(エトキシオキサリル-アミノ) -6-オキソ-4,5,6,7-テトラヒドロ-ペンゾ[b] チオフェン-3-カルボン酸 (2.0g、6.43mmol) を加え、更に硼水素化ナトリウム (124mg、ペレット) を加えた。得られた混合液を室温で1時間攪拌し、硼水素化ナトリウムのペレ

(154)

特表2002~506072

ットを追加し加えた。4時間攪拌した後、水 (100ml) 及び蟻酸 (100ml) の混合 液を0℃に添加し、急冷した。水相を酢酸エチル (2×100ml) で抽出し、まとめ た有機相をプライン (100ml) で洗浄、Na₂SO₄で乾燥、濾過、真空下に蒸発して 小固体として860mg (43%) の表題化合物を得た。

[0337]

18時間放置した後、水相を濾過、濾過ケーキを水 (2×15ml)、ジエチルエーテル (2×15ml) で洗浄、真空下に乾燥して、更に710mg (48%) の表題化合物を固体として得た。

 $C_{11}H_{13}N_1O_5S_1$ 、 $0.5 \times H_2O$ に関する理論値; C、47.14%; H、5.03%; N、5.00%。 実測値; C、47.19%; H、5.00%; N、4.94%。

[0338]

以下の化合物を、実施例1記載同様の方法にて調製した。

実施例47

【化76】

<u>2-(オキサリル-アミノ) -6- (2'-スピロ[1',3']ジオキソラン) -6,7-ジヒドロ-4</u> <u>H-ペンソ[b]チオフェン-3-カルボン酸;</u>

融点;>250℃。

C₁₁H₁₃NO₇Sに関する理論値; C、47.70%; H、4.00%; N、4.28%。

実測値; C、47.93%; H、4.09%; N、4.27%。

[0339]

<u>実施例48</u>

【化77]

(155)

特表2002-506072

<u>6-ヒドロキシ-2-(オキサリル-アミノ)-4,5,6,7-テトラヒドロ-ベンゾ[b]チオフェン-3-カルボン酸:</u>

2- (エトキシオキサリル-アミノ) -6- (2'-スピロ[1'、3']ジオキソラン) -6, 7-ジヒドロ-4H-ベンゾ[b]チオフェン-3-カルボン酸1-ブチルエステル (8.7g、22.7mmol) を氷槽中に冷却された25%トリフルオロ酢酸を含むジクロロメタン液 (100ml) 混合液中に溶解し、水 (0,5ml) を加えた。反応混合液 0℃で2時間攪拌し、更に48時間室温で攪拌した。揮発成分を真空下に蒸発し、固形残査をエタノールに溶解し、真空下に乾燥 (2回) した、固体残査をジエチルエーテル (80ml) で洗浄、50℃にて乾燥し固体として6.68g (88%) の2- (エトキシオキサリル-アミノ) -6-オキソ-4,5,6,7-テトラヒドロ-ベンゾ[b]チオフェン-3-カルボン酸エチルエステルを得た。

[0340]

ジクロロメタン (40ml) 及びエタノール (40ml) の混合液中の2- (エトキシオキサリル-アミノ) -6-オキソ-4,5,6,7-テトラヒドロ-ベンゾ[b] チオフェン-3-カルボン酸エチルエステル (2.0g、5.89mol) に硼水素化ナトリウム (64mg、1.77mol) を加えた。反応混合液を室温で6 4時間攪拌し、追加の硼水素化ナトリウム (22.3mg、0.59mol) を追加し加え、更に1 8時間攪拌を続けた。更に6時間攪拌する間に、硼水素化ナトリウムを2分量 (23mg及び15mg) 加えた。反応混合液に氷冷した飽和塩化アンモニウム (50ml) を加え、得られた混合液を酢酸エチル (3×50ml) で抽出した。まとめた有機相をNa2SO4で乾燥、濾過、真空下に蒸発した。残査を2回酢酸エチル (100ml) で溶解し、真空下に蒸発した。

[0341]

固体残査をジエチルエーテル(80ml)で洗浄、50℃、真空下に乾燥し、固体と

(156)

して1.46g(75%)の2-(エトキシオキサリル-アミノ)-6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロ-ベンソ[b] チオフェン-3-カルボン酸エチルエステルを得た。この物質1.35gを酢酸エチル及びヘプタン(1:1)を溶出液とするカラムクロマトグラフィーにかけた(シリカゲル)。精製分核を集め、真空下に溶媒を蒸発し、固体として0.9gの精製2-(エトキシオキサリル-アミノ)-6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロ-ベンゾ[b] チオフェン-3-カルボン酸エチルエステルを得た。

HDMR(300MHz、CDCl₃) δ 1.42(m、2H)、1.86(m、2H)、2.02(m、1H)、2.71(dd、1H)、2.85(m、1H)、3.00(m、2H)、4.19(bs、1H)、4.40(d1、4H)

[0342]

) 12.45 (bs. 1H, NHCO).

上記ジーエチルエステル (0.3g、0.88mmol) の水溶液 (10ml) に1Nの水酸化ナトリウム (3.1ml、3.08mmol) を加えた。得られた反応混合液を室温で16時間攪拌した。濃塩酸を加え水相をpH=1に酸性化し、反応混合液を真空下に元の容積の1/2まで蒸発した。沈殿を濾過して除き、少量のジエチルエーテルで洗浄、真空下、50℃で16時間乾燥し、固体として表題の化合物130mg (52%) を得た。

融点:無定型

THNMR (300MHz、CDCl₃) δ1.63 (m、1H) 、1.86 (m、1H) 、2.5 (m、1H、一部DM SOにより不鮮明)、2.71 (m、1H) 、2.86 (m、2H) 、3.91 (m、1H) 、4.87 (bs 、1H) 、12.35 (bs、1H、NHCO) 。

[0343]

以下の化合物を実施例27記載と同様の方法にて調製した。

<u>実施例49</u>

【化78】

(157)

特表2002-506072

<u>5-(2-メチル-4-オキソ-4H-キナゾリン-3-イルメチル) -2-(オキサリル-アミノ</u>) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸:

1HNMR(400MHz、DMSO-d₆) δ 12.32(s、1H)、8.10(d、J=8Hz、1H)、7.80(t 、K=7Hz、1H)、7.59(d、J=8Hz、1H)、7.49(t、J=7Hz、1H)、4.78(d、J=15 Hz、1H)、4.53(d、J=15Hz、1H)、4.39(d、J=15Hz、1H)、4.21(dd、J=15Hz、9Hz、1H)、4.00-3.94(m、1H)、3.05(d、J=17Hz、1H)、2.74-2.65(m、1H、一部隣接シグナルにより不鮮明)、2.68(s、3H)。

¹³CNMR (100.6MHz, DMSO-d₆) δ 167.7, 162.8, 161, 6, 157.6, 156.1, 148.3, 1 46.9, 136.0, 130.5, 127.9, 127.8, 126.5, 121.4, 115.0, 74.4, 65.9, 49.8, 31.4, 25.0,

[M-H] - : 442.1

HPLC (254.4nm) : 2.631s, 81%.

[0344]

実施例50

【化79】

<u>7-(1,3-ジオキシ-1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル)-2-(オキサリル-アミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルポン酸;</u>

フタルイミドアセトアルデヒドジエチルアセタール (100g、0.38mmol) 及びIN の塩酸 (600ml) を混合、還流温度にて5分間あるいは均一な液を得るまで攪拌、した。反応混合液を冷却、沈殿を濾過して除き、真空下50℃で16時間乾燥し、固体として63.3g (88%) のフタルイミド-アセトアルデヒドを得た。

¹HNMR (300MHz、CDCl₃) δ4.58 (s、2H)、7.76-7.78 (m、2H)、7.90-7.98 (m、2H、9.67 (s、1H)。

特表2002-506072

[0345]

窒素下、15時間攪拌したフタルイミドアセトアルデヒド (64g、0.34mol)と1-1-メトキシ-3- (トリメチルシリルオキシ)-1,3-ブタジエン (81.5g、0.38mol)を含むペンゼンの混合液 (600ml)に、45%塩化亜鉛ジエチルエーテル錯体を含むジクロロメタン (55.5ml、0.17mol)を0℃にて加えた。反応液を一晩室温まで暖めた。反応混合液に水 (500ml)を加え、得られた混合液を酢酸エチル (200ml)で抽出した。有機抽出物を1.0Nの塩酸 (2×200ml)、ブライン (200ml)で連続して洗浄した。

[0346]

有機相を乾燥し (Na2S04) 、濾過、溶媒を真空下に蒸発して、ゆっくりと結晶化する油 (98g) を得た。固体に酢酸エチルとジエチルエーテル (400ml、1:1) の混合液を加え、生じた沈殿を濾過して除き、少量のジエチルエーテルで洗浄、50℃にて1時間乾燥し、固体として59.8g (69%)の2-(4-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H-ピラン-2-イルメチル)-イソインドール-1,3-ジオンを得た。濾液を真空下に蒸発し、残査を酢酸エチル及びヘプタン (1:2) を溶出液とするシリカゲルのカラムクロマトグラフィー (1L) にかけ精製した。

[0347]

精製分画を集め、溶媒を真空下に蒸発し、ほぼ乾燥させ、固体を濾過して除き、真空下に50℃にて16時間乾燥し固体として15g(17%) の2- (4-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H-ピラン-2-イルメチル) -イソインドール-1,3-ジオンを得た。

¹HNMR (300MHz、CDC1₃) δ 2.61 (d、2H) 、3.85 (dd、1H) 、4.185 (m、1H) 、5
.43 (d、1H) 、7.28 (d、1H) 、7.69-7.77 (m、2H) 、7.84-7.88 (m、2H) 。
【0 3 4 8】

2-(4-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ピラン-2-イルメチル) -イソインドール-1, 3-ジオン (13g、0.051mol) を酢酸エチル (250ml) に溶解し、パーポトル (Parr) 内に入れた。10%Pd/C (1.5g) を注意しながら加え、混合液の30psi水素圧下、6.5時間振盪した (パー装置) 。濾過の後、酢酸エチルを真空下に蒸発し、次の工程に適した純度を持つ11.5gの2-(4-オキソーテトラヒドロ-ピラン-2-イルメチル) -イソインドール-1, 3-ジオンを得た。分析的に純粋な化合物は、少量 (250mg

)のサンプルをヘキサン/酢酸エチルの混合液を勾配(100/0から50/50)とするシリカゲルのカラムクロマトグラフィーを利用し、得ることができる。精製分画を集め、真空下に溶媒を蒸発し、固体として142mg(55%)の2-(4-オキソ-テトラヒドロ-ピラン-2-イルメチル)-イソインドール-1,3-ジオンを得た。

¹HNMR (400MHz, CDCl₃) δ 2.30-2.68 (m, 4H) , 3.62 (m, 1H) , 3.74 (m, 1H) , 4.00 (m, 2H) , 7.75 (m, 2H) , 7.88 (m, 2H) .

[0349]

2~ (4-オキソーテトラヒドローピラン-2-イルメチル) -イソインドール-1,3-ジオン (18.7g、0.072mol)、1-プチルシアノ酢酸 (11.2g、0.079mol)及び元素イオウ (2.5g、0.079mol)を含むエタノール混合液に、モルフォリン (20ml)を加え、得られた混合液を50℃にて3時間撹拌した。冷却した反応混合液を濾過し、揮発成分を真空下に蒸発させた。残査に水 (200ml)及びジエチルエーテル100mlを加えた。沈殿を濾過により除き、真空下、50℃にて乾燥させ、固体として9.1g (30%)の2-アミノ-5-(1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸1-ブチルエステルを得た。

[0350]

[0351]

濾液を真空下に蒸発し、ほぼ純粋な10.2g(34%)の2-アミノ-7-(1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸1-プチルエステルを油として得た。

2-アミノ-5- (1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c] ピラン-3-カルボン酸t-プチルエステル HNMR (300MHz、CDCI₃) δ1.50 (s、9H) 、2.54-2.63 (m、1H) 、2.84-2.90 (m、1H) 、3.79 (m、1H) 、396-4.04 (m、2H) 、4.46-4.62 (m、2H) 、5.91 (bs、2H、NH2) 、7.70 (m、2H) 、7.84 (m、2H) 。

[0352]

2-アミノ-7- (1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸t-プチルエステル HNMR (300MHz、CDCl₃) δ1.50 (s、9H)、2.71-2.90 (m、2H)、3.67-3.77 (m、2H)、4.02-4.15 (m、2H)、4.90 (m、1H)、6.04 (bs、2H、NH2)、7.70 (m、2H)、7.84 (m、2H)。

[0353]

2-アミノ-7-(1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸t-ブチルエステル(10.2g、0.25mol)、イミダゾール-1-イル-オキソ-酢酸t-ブチルエステル(7.2g、0.037mol)を含む無水テトラヒドロフラン(150ml)を室温にて4時間撹拌した。追加のイミダゾール-1-イル-オキソ-酢酸t-ブチルエステル(2.0g、0.01mol)を加え、得られた混合液を室温で16時間撹拌した。沈殿を濾過により除き、少量のジエチルエーテルで洗浄、真空下に乾燥し固体として3.5g(26%)の2-(t-ブトキシオキサリル-アミノ)-7-(1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸t-ブチルエステルを得た。

[0354]

濾液を真空下に蒸発し、残査に水(100ml)及び酢酸エチル(100ml)を加えた。 沈殿を濾過して除き、真空下50℃にて乾燥し、更に0.8g(6%)の2-(t-ブトキシオキサリル-アミノ)-7-(1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸t-ブチルエステルを固体として得た。 HINMR(300MH2、CDCl₃) δ1.60(s、9H)、1.62(s、9H)、2.79-2.97(m、2H)、3.73(m、1H)、3.83-3.88(dd、1H)、4.07-4.16(m

(161)

特表2002-506072

、2H)、5.09 (m、1H)、7.71 (m、2H)、7.85 (m、2H)、12.55 (bs、1H、NHCO)

[0355]

上記2- (t-ブトキシオキサリル-アミノ) -7- (1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドローイソインドール-2-イルメチル) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸t-ブチルエステル (0.8g、1.47mmol) を25%トリフルオロ酢酸を含むジクロロメタン溶液 (30ml) に加えた。反応混合液を室温にて6時間撹拌し、その時点で溶媒を真空下に除いた。ジエチルエーテルを加え残査を沈殿させ、濾過して除き、真空下、50℃で乾燥し、固体として0.5g (79%) の表題化合物を得た。

融点:>250℃

 $C_{19}H_{14}N_2O_8S$ 、 $0.5 \times H_2O$ に関する理論値;C、51.94%;H、3.44%;N、6.38%。 実測値;C、52.02%;H、3.37%;N、6.48%。

[0356]

実施例51

[化80]

7- (アセチルアミノ-メチル) -2- (オキサリル-アミノ) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c] ピラン-3-カルボン酸・1ナトリウム塩:

2-アミノ-7- (1.3-ジオキソ-1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸1-ブチルエステル(6.0g、0.014mol)を含むエタノール(100ml)混合液にヒドラジン水化物(1.4ml、0.028mol)を加えた。

[0357]

反応混合液を潅流により1時間加熱し、沈殿を濾過により除いた。濾液を真空

下に蒸発し、残査に水(100ml) を加え、得られた混合液をジエチルエーテル(2 \times 100ml)で抽出した。まとめた有機抽出体をブライン(100ml)で洗浄、乾燥(Na_2SO_4)、濾過し、溶媒を真空下に蒸発し油として2.9g(71%)の2-アミノ-7-アミノメチル-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸t-ブチルエステルを得た。

¹HNMR(300MHz、CDCl₃) δ 1.55(s、9H)、2.70-2.97(m、4H)、3.69-3.78(m、1H)、4.13(m、1H)、4.50(m、1H)、6.09(bs、2H、チオフェン-NH₂)。 【0 3 5 8】

上記2-アミノ-7-アミノメチル-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸1-ブチルエステル(1.5g、5.27mmol)及びトリエチルアミン(1.5ml)を含むジクロロメタンの氷冷液に、アセチルクロライド(0.46g、5.80mmol)を滴下し加えた。反応混合液を室温になるまで放置し、更に0.5時間撹拌した。反応混合液を水(2×25ml)で洗浄し、乾燥(Na₂SO₄)、濾過、溶媒を真空下に蒸発した。残査を、まず酢酸エチルを用い、後に酢酸エチル及びエタノールの混合液(20:1)を溶出液とするシリカゲルのカラムクロマトグラフィーにかけ精製した

[0359]

精製分画を集め、溶媒を真空下に蒸発して固体として0.3g(17%)の7-(アセチルアミノ-メチル)-2-アミノ-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸t-ブチルエステルを得た。

¹HNMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.56 (s, 9H) , 1.99 (s, 3H) , 2.77 (m, 2H) , 3.1 9 (m, 1H) , 3.67–3.79 (m, 2H) , 4.09–4.16 (m, 1H) , 4.63 (m, 1H) , 5.91 (bs, 1H) , 6.10 (bs, 2H) .

[0360]

上記7- (アセチルアミノ-メチル) -2-アミノ-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c] ピラン-3-カルボン酸1-ブチルエステル (0.3g、0.92nmol) を含む無水テトラヒドロフラン (40ml) の混合液にイミダゾール-1-イル-オキソ-酢酸1-ブチルエステル (0.22g、1.10nmol) を含む無水テトラヒドロフラン (5ml) を滴下し、加えた。反応混合体を室温にて3時間攪拌した。揮発成分を真空下に蒸発し、残査を

酢酸エチル(100ml)に溶解し、水(50ml)及びブライン(50ml)で洗浄した。 有機相を乾燥し(Na₂SO₄)、濾過、真空下に蒸発させた。

[0361]

残査 (0.4g) をジイソプロピルエーテル (5m1) 及びジエチルエーテル (5m1) の混合液と共に撹拌した。沈殿を濾過して除き、濾液を真空下に蒸発し、油として0.25g (60%) の7- (アセチルアミノ-メチル) <math>-2- (t-プトキシオキサシル-アミノ) <math>-4, 7-ジヒドロ-5H-チェノ[2,3-c] ピラン-3-カルボン酸<math>t-プチルエステルを得た。

¹HNMR (300MHz, CDCl₃) δ 1.64 (s, 9H) , 1.65 (s, 9H) , 2.02 (s, 3H) , 2.8 7 (m, 2H) , 3.29 (m, 1H) , 3.74 (m, 1H) , 3.89 (ddd, 1H) , 4.18 (m, 1H) , 4.78 (m, 1H) , 5.93 (bs, 1H, NHCOMe) , 12.5 (s, 1H, NHCOCOOH) . [0 3 6 2]

上記7- (アセチルアミノ-メチル) -2- (t-ブトキシオキサシル-アミノ) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸t-ブチルエステル (0.2g、0.44 mmol) を25%のトリフルオロ酢酸を含むジクロロメタン液 (20ml) に加えた。反応混合液を室温で4時間撹拌し、その時点で真空下に溶媒を除いた。ジエチルエーテルを加え残査を沈殿させ、遮過して除き、真空下、50℃で乾燥し、固体として0.11g (73%) の表題化合物を得た。

C₁₃H₁₃N₂O₇S₁Na、0.5×H₂Oに関する理論値; C、41.83%; H、3.78%; N、7.50%。 実測値; C、42.18%; H、4.08%; N、7.618%。

¹HNMR (300MHz, DMS0-d₆) δ 1.87 (s, 3H) , 2.82 (bs, 2H) , 3.19 (m, 1H) , 3.51 (m, 1H) , 3.67 (m, 1H) , 4.07 (m, 1H) , 4.69 (m, 1H) , 8.14 (t, 1H , NHCOMe) , 12.3 (s, 1H, NHCOCOOH) .

[0363]

<u>実施例52</u>

【化81】

(164)

特表2002-506072

[0364]

2-アミノ-5- (1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸(-ブチルエステル (4.5g、0.011モル) を溶解したジクロロメタン (30ml) に重炭酸ナトリウム (1.0g、0.011mole) を溶解した水 (16ml) を加えた。反応混合液を0℃に冷却し、9-フルオレニルメチルクロロフォルメート (3.0g、0.012mole) を加えた。5分間撹拌した後、反応混合液を室温に暖め、16時間激しく撹拌した。有機層を分離し、ブライン (10ml) で洗浄した。水相をジクロロメタン (2×20ml) にて抽出し、合わせた有機相を乾燥 (Mg₂SO₄)、濾過し、真空下に蒸発してオレンジ色の固体を得、これをジクロロメタンを溶出液とするフラッシュクロマトグラフィーにより

(165)

特表2002-506072

精製した。

[0365]

精製分画を集め、真空下に蒸発し、固体として5.6gの5-(1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル)-2-(9H-フルオレン-9-イルメトキシカルボニルアミノ)-4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸t-ブチルエステルを得た。

¹HNMR (300MHz, CDCl₃) δ 10.60 (bs, 1H), 7.87-7.84 (m, 2H), 7.75 (d, J=8Hz, 2H), 7.73-7.70 (m, 2H), 7.60 (d, J=8Hz, 2H), 7.39 (t, J=8Hz, 2H), 7.30 (t, J=8Hz, 2H), 4.74 (d, J=14Hz, 1H2), 4.62 (d, J=14Hz, 1H), 4.48 (d, J=7Hz, 2H), 4.27 (r, J=7Hz, 1H), 4.05-4.00 (m, 2H), 3.86-3.80 (m, 1H), 2.92 (d, J=17Hz, 1H), 2.64 (dd, J=17.9Hz, 1H), 1.52 (s, 9H),

LC/MS[M+H] + : 637.49

[0366]

上記F-モック保護されたチエノ [2,3-c] ピラン (5,5g、8.6mmole) を 0 ℃に20% トリフルオロ酢酸を含むジクロロメタン液 (30ml) に加えた。反応液を 4 時間、室温で撹拌した。揮発成分を真空下に蒸発させ、残査をジエチルエーテルで沈殿させ、濾過して除き、乾燥し固体として4.2g (85%) の5- (1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル) -2- (9H-フルオレン-9-イルメチルオキシーカルボニルアミノ) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ [2,3-c] ピラン-3-カルボン酸を得た。

¹HNMR (400MHz, DMSO-d₆) δ 10. 22 (br. s. 1H) , 7. 88 (d, J=5H, 2H) , 7. 88-7. 82 (m, 4H) , 7. 66 (d, J=5Hz, 2H) , 7. 40 (1, J=5Hz, 2H) , 7. 32 (t, J=5Hz, 2H) , 4. 68-4. 48 (m, 4H) , 4. 34 (t, J=5Hz, 1H) , 3. 90-3. 81 (m, 2H) , 3. 72-3. 67 (m, 1H) , 2. 87 (m, 1H) , 2. 51 (m, 1H) .

[0367]

ワン樹脂(3.75g、4.5mmol) にジクロロメタン(50ml)を加え、混合液を窒素下に0℃まで冷却した。ジイソプロピルエチルアミン(25ml)を加えた後、更にメタンスルフォニルクロライド(2.25ml、29mmol)を加えた。反応液を0℃にて

0.5時間撹拌し、続いて室温で更に0.5時間撹拌した。樹脂を濾過して除き、ジクロロメタン(2×30ml)、N-メチルピロリドン(20ml)で洗浄し、再度ジクロロメタン(2×30ml)で洗浄した。ワン樹脂メタンスルフォニルエステルを真空下、2時間乾燥し、次の工程に直接使用した。

[0368]

上記ワン樹脂メタンスルフォニルエステル及び5-(1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル) -2-(9H-フルオレン-9-イルメトキシ-カルボニルアミノ) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸(4.85g、8.4mmol)にN-メチルピロリドン(45ml)を加えた。炭酸セシウム(2.2g、6.7mmol)を加え、反応液を窒素下に16時間、続いて80℃で36時間撹拌した。混合液を室温まで冷却し、樹脂を濾過して除き、水、メタノール及びジクロロメタンで繰り返し洗浄し、真空下に2時間乾燥して5-(1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル) -2-(9H-フルオレン-9-イルメトキシ-カルボニルアミノ) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸ワン樹脂エステルを得た。【0369】

上記のワン樹脂エステル (4.85g) を20%ピペラジンを含むテトラヒドロフラン (20ml) 溶液中に45分間撹拌した。次に樹脂を濾過して除き、テトラヒドロフラン (2×20ml) 、メタノール (2×20ml) 及びジクロロメタン (3×20ml) で洗浄、真空下に3時間乾燥し2-アミノ-5-(1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸ワン樹脂エステルを得た。

[0370]

上記のワン樹脂エステル (4.85g) をジクロロメタン (50ml) 及びトリエチルアミン (3.0ml) の混合液に懸濁した。イミダゾール-1-イル-オキソ-酢酸t-ブチルエステル (4.2g、0.021mol) を窒素下に加え、反応液を室温で16時間撹拌した。樹脂を濾過して除き、メタノール (30ml) 続いてジクロロメタン (30ml) で洗浄し、そしてこの工程を3回繰り返した。樹脂を真空下に数時間乾燥し2-(1-ブトキシオキサシル-アミノ) -5-(1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドロ-イソインドール-2-イルメチル) -4,7-ジヒドロ-5H-チエノ[2,3-c]ピラン-3-カルボン酸ワン樹脂エ

(167)

特表2002-506072

ステルを得た。

[0371]

上記ワン樹脂エステルの少量サンプルを20%トリフルオロ酢酸を含むジクロロメタン(3ml)で1時間処理した。樹脂を濾過して除き、濾液を真空下に濃縮した。残査を2回ジクロロメタンより蒸発させ、実施例26にて合成された化合物と一致する「HNMR及びMSを有する固体30mgを得た。ワン樹脂の負荷量は0.6mmol/gと決定された。

[0372]

上記ワン樹脂エステル(3.0g、1.8mmol)をジクロロメタン(25ml)中に懸濁した。ヒドラジン(0.14ml、4.5mmol)を加え、反応液を窒素下、室温にて24時間撹拌した。樹脂を濾過して除き、メタノールとジクロロメタンを交互に変えながら複数回洗浄した。濾液を集め、濃縮し固体として260mgを得た。副産物分析より反応が未完成であると判定されたので、樹脂を再度ジクロロメタン(15ml)に懸濁し、ヒドラジンで更に16時間処理(50μl)した。樹脂は前回同様に濾過して除き、洗浄し濾液より更に30mgの副産物を得た。この時点で反応は完成したと判断され、樹脂を真空下に3時間乾燥して2.67gの5-アミノメチル-2-(1-プトキシオキサリル-アミノ)-4、7-ジヒドロ-5H-チエノ[2、3-c]ピラン-3-カルボン酸ワン樹脂エステルを得た。樹脂はアミンに関するニンヒドリン反応に陽性を示した。

[0373]

上記ワン樹脂エステル (2.67g) をテトラヒドロフラン及びジクロロメタン (1:1、90ml) の混合液に懸濁し、オントプロック (OntoBlock) (80ウエル、0.02mmol/ウエル) に分注した。プロックをドレーンした。同時に80のカルボン酸を秤り取り個別のパイアルに入れた (0,044mmol/パイアル)。1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩 (0.85g、4.4mmol)、1-ヒドロキシ-ベンゾトリアゾール水和物 (0.6g、4,4mmol) 及びトリエチルアミン (1.1ml、8.0mmol) をN,N-ジメチルフォルムアミド (100ml) 中に準備した。

[0374]

この溶液を各パイアルに加え(Iml/パイアル)、続いて各パイアルの内容物

をオントプロックのウエル内に移した(完全に溶解するためにパイアルにはしばしば超音波処理が加えられた)。次にプロックを2日間振盪した。その後プロックをドレーンし、メタノール及びジクロロメタンを用い洗浄した。次にプロックを真空デシケーター内に2時間置き、その後イミダゾール-1-イル-オキソ-酢酸1-プチルエステル(0.2Mのジクロロメタン溶液)1mlを各ウエルに加えた。プロックを再度16時間振とうした。再度プロックを上記の方法により洗浄した。

[0375]

洗浄後、20%のトリフルオロ酢酸を含むジクロロメタン溶液1mlを各ウエルに加え、45分間静置した。ブロックをドレーンし、濾過液をマイクロタイタープレート何に集めた。ウエルを更に0.5mlの20%トリフルオロ酢酸を含むジクロロメタン溶液で処理し、再度濾液を集めた。揮発成分を真空下に蒸発させ、マイクロタイタープレート内に固体の形で80の化合物を得た。プレートをマススペクトロメトリーにより分析し、その内66ウエルに分子イオンとして期待通りの産物が認められた。パーセンテージは220nmに於けるHPLCのピーク面積を意味する。X₁は結合点である。

[0376]

【表2】

(169)

特表2002-506072

表 2

R	式	Mw	LC/MS
ÓO	C ₂₄ H ₂₀ N ₂ O ₈ S	496,50	495 (M-H,21%)
***	C ₂₀ H ₂₀ N ₂ O ₉ S	464,45	463 (M-H,30%)
*	C20H14F6N2O7S	540, 40	539 (M-H,16%)
Ox.	C18H22N2O7S	410,45	409 (M-H,33%)
Quant 1	C20H21N3O7S	447,47	446 (M-H,39%)

[0377]

【表3】

(170)

特表2002-506072

表3

R	式	Mw	LC/MS
0=\x,	C20H19N3O8S	461,45	460 (M-H,38%)
	C18H20N2O7S	408,43	407 (M-H,40%)
Ç,	C19H18N2O8S	434,43	433 (M-H,49%)
\$	C20H21N3O7S	447,47	446 (M-H,38%)
Ç,	C24H20N2O8S	496,50	495 (M-H,47%)
Image: Control of the	C20H18N2O9S	462,44	444 (M-H₂O)
H,C X	C15H16N2O7S	368,37	367 (M-H,33%)
	C21H20N2O8S	· 460,47	459 (M-H,31%)
~~ <u>`</u>	C17H20N2O8S	412,42	411 (M-H,30%)
	C17H16N2O7S2	424,45	423 (M-H,16%)
₩ -x,	C20H17N3O7S	443,44	557 (M+TFA, 36%)
	C20H17N3O7S	443,44	442 (M-H,37%)

[0378]

【表4】

(171)

特表2002-506072

<u>表 4</u>

R	式	Mw	LC/MS
* CO	C20H17N3O7S		425 (M-H₂O,23%)
	C19H17N3O7S	431,43	430 (M-H,48%)
المال	C21H18N2O8S	458,45	414 (M-CO ₂ ,24%)
	C26H24N2O9S	540,55	539 (M-H,17%)
j.	C21H16N2O9S	472,43	471 (M-H,35%)
0,00	C27H23N3O8S	549,56	663 (M+TFA,36%)
	C18H16N2O7S2	436,47	437 (M+H,45%)
	C20H20N2O7S	432,46	431 (M-H,20%)
Ş	C16H14N2O8S	394,36	393 (M-H,43%)
8	C22H18N2O7S	454,46	453 (M-H,42%)
	C19H18N2O8S	434,43	433 (M-H,22%)
	C19H18N2O7S	418,43	417 (M-H,28%)

[0379]

【表5】

(172)

特表2002-506072

表5

R	式	Mw	LC/MS
0 X,	C21H22N2O9S	478,48	477 (M-H,25%)
~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	C21H22N2O8S	462,48	461 (M-H,33%)
0	C20H18N2O7S	430,44	429 (M-H,57%)
-0 -0 -0 -1 -1 -1	C22H22N2O9S	490,49	446 (M-CO ₂ ,42%)
0=\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	C16H17N3O8S	411,39	410 (M-H,14%)
Ş	C16H14N2O8S	394,36	393 (M-H, 39%)
Ş	C16H14N2O7S2	410,43	409 (M-H,51%)
34	C21H17N3O9S	487,45	486 (M-H,17%)
	C16H14N4O7S	406,38	405 (M-H,17%)
<u> </u>	C17H15N3O8S	421,39	420 (M-H,18%)
CNX,	C17H15N3Q7S	405,39	404 (M-H,43%)
N X	C17H15N3O7S	405,39	404 (M-H,41%)

[0380]

【表6】

(173)

特表2002-506072

表6

R	式	Mw	LC/MS	
太	C21H16F6N2O7S	554,43	553 (M-H,18%)	
O go	C20H20N2O9S2	496,52	495 (M-H,51%)	
,Å	C20H16F2N2O7S	466,42	465 (M-H,43%)	
• <b>*</b> • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	C16H16N2O8S	396,38	510 (M+TFA,21%)	
	C22H19N3O9S		500 (M-H,23%)	
ملحمر	C18H22N2O8S	426,45	425 (M-H,24%)	
	C21H23N3O7S	461,50	460 (M-H,23%)	
\$	C19H16N2O9S	448,41	447 (M-H,42%)	
HN CO	C22H23N3O8S	489,51	488 (M-H,33%)	
*	C20H18N2O9S	462,44	418 (M-CO ₂ ,27%)	
	C20H18N2O8S	446,44	445 (M-H,16%)	
O NH	C20H19N3O8S	461,45	460 (M-H,21%)	

[0381]

【表7】

(174)

特表2002-506072

表 7

2				
R	式	Mw	LC/MS	
20,	C16H18N2O8S	398,39	380 (M-H ₂ O,25%)	
	C18H16N2O8S	420,40	421 (M+H,39%)	
o h x	C15H17N3O8S	399,38	398 (M-H,19%)	
9	C19H18N2O7S2	450,49	449 (M-H,23%)	
C,	C20H20N2O7S2		463 (M-H,31%)	
	C21H17N3O8S	471,45	470 (M-H,32%)	
	C22H19N3O8S		No hit	
**	C20H17N3O10S		No hit	
Oint.	C22H21N3O8S	487,49	486 (M-H,17%)	
CT , ci,	C18H21N3O8S	439,45	438 (M-H,30%)	
	C25H21N5O9S	567,54	566 (M-H,32%)	

[0382]

【表8】

(175)

特表2002-506072

<u>表 8</u>

33.5				
R	式	Mw	LC/MS	
WE OF TO	C23H22N2O10S	518,50	519 (M+H,15%)	
Ch, z,	C21H20N4O7S	472,48	471 (M-H,41%)	
***	C23H21N3O9S	515,50	514 (M-H,45%)	
o this	C16H19N3O8S	413,41	412 (M-H,26%)	
/5 NH	C18H23N3O8S2	473,53	472 (M-H,31%)	
	C25H25N3O9S	543,56	542 (M-H,20%)	
o ↓ † †	C18H23N3O8S 441,46	441,46	440 (M-H,28%)	
- 44°	C28H23N3O9S	577,57	576 (M-H,17%)	
	C18H16N2O8S	420,40	419 (M-H,34%)	
-2 ¹	C22H22N2O7S	458,49	457 (M-H,22%)	
ģ	C26H18N2O9S	534,51	No hit	
8	C23H20N2O8S	484,49	No hit	

[0383]

【表9】

(176)

特表2002-506072

## 表 9

R	武	Mw	w LC/MS	
\$	C21H16N2O9S  C21H18N2O8S		471 (M-H,30%)	
Þ			457 (M-H,27%)	
China,	C22H19N3O9S	501,48	500 (M-H,30%)	

(177)

特表2002-506072

#### 【手続補正書】

[提出日] 平成12年10月24日(2000.10.24)

【手続補正2】

【補正対象書類名】要約書

【補正対象項目名】全文

【補正方法】変更

【補正内容】

#### 【要約】

本発明は、新規な化合物、新規な組成物、その使用方法、およびその製造方法を提供するものであり、そしてこのような化合物は、PTP1B、CD45、SHP-1、SHP-2、PTPα、LAR及びHePTPなどのような、タンパク質チロシンホスファターゼ(Protein Tyrosine Phosphatases)(PTPアーゼ)の薬理学的に有用なインヒビターである。本化合物は、I型糖尿病、II型糖尿病、耐糖能障害、インスリン抵抗性、肥満、自己免疫を含む免疫機能障害、凝固系の機能障害を伴う疾患、喘息を含むアレルギー疾患、骨粗鬆症、癌及び乾癖を含む増殖性障害、成長ホルモンの合成または作用の低下または上昇を伴う疾患、成長ホルモンの放出を調節するか、またはこれに応答する、ホルモンまたはサイトカインの合成の低下または上昇を伴う疾患、アルツハイマー病および精神分裂病を含む脳の疾患、および感染症の治療に有用である。

(178)

特表2002-506072

#### 【国際調査報告】

	INTERNATIONAL SEARCH REPO	RT 1			
		•	international ap		
			PCT/DK 99/	00121	
A. CLAS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER				
IPC6: According	CO7D 513/04, CO7D 333/62, CO7D 4 to laternational Patent Charaffection (IPC) or to both DS SEARCHED	97/04, CO7D 209 maternal charaffication an	/18, A61K 3	1/38, A61K 31/39S	
	documentation marched (dazelfostion system followed	by disprification explois	<u> </u>		
IPC6:		oy amenandan sympon	,		
Documenta	aton searched other than minimum documentation to	the extent that such docum	meats are included	in the fields searched	
SE,DK,	FI,NO classes as above				
Electronic o	tata base consulted during the international cearch (na	on of data base and, when	re practicable, sear	sh terms used)	
C DOC	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relev	sur passages	Relevant to claim No.	
X	DE 2509457 A (THE UPJOHN CO.), (18.09.75)	18 Sept 1975		1	
x				_	
^	DE 3328438 A1 (BASF AG), 16 Feb (16.02.84)	ruary 1984		1	
x	DE 3112164 A1 (BASF AG), 14 Oct	oher 1097		,	
	(14.10.82)	0061 1302		1	
l					
		·			
X Furthe	r documents are listed in the continuation of Bo	C. See pat	ent family annex	-	
'A' documen	Maginier of citad documents; it defining the growns state of the art which is not considered particular relevances	"T" Later document pro- clair and not in or the principle or ti	which on a few the pro- milica with the application and the con-	reactioned filling date or peterity action but aited to understand assertion	
"B" cate do	rement but published on or eiter the interestional filing date a which may throw downs on priority district or which is establish the publication date of another citation or other	"X" channest of part considered sovel	icular relevance: the or or cannot be enaded; sment is taken alone	deimed byvention connect be	
Outside (Comment of Comment of Co	of document reforming to an oral disciouse, two, contrition or other considered to investor as investigation from the constant of particular references the claimed investigation from the constant of particular references the claimed investigation from the constant of particular references the claimed investigation from the constant of particular references the claimed investigation from the constant of particular references the claimed investigation from the constant of particular references the claimed investigation from the constant of particular references the claimed investigation from the constant of particular references the claimed investigation from the constant of particular references the claimed investigation from the constant of particular references the constant of particu				
"P" document the priori	P* document published prior to the international Siling date but later than braing obvious to 1 person skilled in the art then braing obvious to 1 person skilled in the art document member of the same patent family				
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of th			
28 June	1999		0.7 -07	- 1999	
	neiling address of the ISA/	Authorized officer			
Box 5055, 8	atent Office 9-102 42 STOCKHOLM	Ginar Kanless	VE1.	ĺ	
Pacatmile N	o. +46 8 666 D2 86	Göran Karlsson Telephone No. +4	1/C 15 6 8 782 25 00		
m PCT/ISA	/216 (second sheet) (July 1992)				

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

buernational application No.
PCT/DK 99/00121

		PCT/DK 99/00121
C (Continu	ation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant	ant passages Relevant to cleim No
x	Chemical Abstracts, Volume 116, No 9, 2 March (02.03.92), (Columbus, Ohio, USA), Salitum Francesco G. et al, "Design, synthesis and molecular modeling of 3-acylamino-2-carbox, NMOA receptor glycine-site antagonists", pl THE ABSTRACT No 83486a, Bioorg. Med. Chem. 1991, 1 (9), 455-460	o, yindole
x	IIS AGRADAR A (MYMODIL GUACUT CT AL.). GA A	
`	US 4920043 A (MINORU CHASHI ET AL), 24 April 19 (24.04.90)	990 1
,	WO 9116325 A1 (NOVO NORDISK A/S), 31 October 19 (31.10.91)	991 1
	<del></del>	
'	EP 0348872 A1 (A/S FERROSAN), 3 January 1990 (03.01.90)	1
1	US 5189054 A (FRANCESCO G. SALITURO ET AL), 23 February 1993 (23.02.93)	1
	********	
DCT VICA	219 (continuation of second short) ( into 1997)	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

( 180 )

特表2002-506072

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/DK99/00121

<u></u>		
Bez I	Observations where certain claims were found unscarchable (Continuation of	
This im	sternstional search report has not been established in respect of certain claims under Artic	cle (7(2)(a) for the following reasons:
r 🛭	Claims Nos.: 99-100, 102-104 because they relate to subject master not required to be searched by this Authority, as	<del>sady.</del>
	A method for treatment of the human or anim see rule 39.1.	mal body by therapy,
2. 🛛	Claims Nos.: 1-98, 101, 105-109 because they relate to parts of the international application that do not comply with the an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:	se prescribed requirements to such
	see next page	
Dex II	Observations where unity of invention is incling (Continuation of item 2 of first	t sheet)
This late	ternational Searching Authority found ambight inventions in this international application	
		is in the control
r 🗀	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this internation	sel south report covers all
2 🔲	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, of any additional fee.	his Authority did not invite payment
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, covers only those claims for which fees were prid, specifically claims Nos.:	this international search report
		1
4. III	No required additional sourch fees were timely paid by the applicant. Consequently, the	
-	restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.	s and variable service report is
		İ
Romark o	on Protest The additional search flow were accompanied by the app	
	No protest accompanied the payment of additional search	in Germa.

(181)

特表2002-506072

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/DK99/00121

The present claims are drafted in such a complex and broad way that no meaningful search is possible to perform, cf. Article 6. The multitude of variables and their permutations and combinations result in a claimed subject matter that is so broad in scope that it is rendered virtually incomprehensible.

A preliminary search of a part of claim I has shown that a great number of known compounds are included in this claim. Many of these compounds have the effects given in claims 98 and 102.

The claimed subject matter lacks a significant structural element qualifying as a special technical feature that clearly defines a contribution over the prior art. Due to the lack of such a feature and the complexity of the claims, the present claims state a great number of separate inventions. No invitation to pay additional fees has been made as this would have meant a unreasonable number of fees.

Form PCT/EA/210 (sura sheet) (July 1991)

(182)

特表2002-506072

	AL SEARCH REPORTED TO SERVICE AND ADMINISTRATION OF THE PROPERTY OF THE PROPER			Internatio	anal application No.
	patent lamay themse		01/06/99	PCT/DK	99/00121
Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)		Publication date
EP 0348872 A1	03/01/90	SE	0348872		
		AT	95181		15/10/93
		AU AU	619863		06/02/92
		ČĂ	3707789 1326670		04/01/90 01/02/94
		DE	68909513		20/01/94
		DK	160941		06/05/91
		DK	356788		21/03/90
		E\$	2059636	T	16/11/94
		FI	91259		28/02/94
		FI	93838		28/02/95
		FI FI	93839 93840		28/02/95 28/02/95
		FÌ	93841		28/02/95
		ΪĨ	893170		29/12/89
		FI	931891		27/04/93
		FI	931892		27/04/93
		FI	931893		27/04/93
		FI IE	931894 64289		27/04/93
		ΪĹ	90733		26/07/95 27/02/94
		JP	2048578		19/02/90
		PT	91010		29/12/89
		US	4977155		11/12/90
		US	5057516		15/10/91
		US US	5075306 5079250		24/12/91 07/01/92
		US	5109001		28/04/92
US 5189054 A	23/02/93	TA	162519	T	15/02/98
************************************	,,	LVA	641052		09/09/93
		AU	8676091	A	07/05/92
		CA	2054339		03/05/92
		DE DK	69128764		04/06/98
		EP	483881 0483881		16/03/98 . 06/05/92
		SE	0483881		
		ES	2113359		01/05/98
		FI	102676		00/00/00
		FI	915146		03/05/92
		GR	3026349		30/06/98
		HU	214597 99908		28/04/98 · · · 31/10/95
		ĴĎ	7033737		03/02/95
		NO	177139		18/04/95
		NZ	240380	A T	<b>26/05/94</b>
	•	PT	99400		30/09/92
		US	5491153		13/02/96
		zu zu	5675018 5703107		07/10/97 30/12/97
					JU/ LL/ J/

(183)

特表2002-506072

Patent document on patent family members   01/06/99   Promit formation on patent family members   01/06/99   Promit formity members   01/06/97   Promit formity members   01/06/99   Promit formity members   01/06/97   Promit formity members   01
Paint document cited in search report   Publication date
FR 2263763 A,B 10/10/75 GB 1459065 A 22/12/76 NL 7503055 A 17/09/75 US 3953468 A 27/04/76  DE 3328438 A1 16/02/84 NOME  US 4920043 A 24/04/90 JP 1238660 A 22/09/89 JP 2103036 A 16/04/90  WO 9116325 A1 31/10/91 AT 102626 T 15/03/94 AU 640230 B 19/08/93 AU 7773691 A 11/11/91 CA 2081201 A 25/10/91 CS 9101142 A 15/01/92 DE 69101378 D,T 16/06/94 DK 101290 D 00/00/00 DK 526588 T 22/08/94 EP 0526588 T 22/08/94
DE 3328438 A1 16/02/84 NONE  US 4920043 A 24/04/90 JP 1238660 A 22/09/89
DE 3112164 A1 14/10/82 NONE  US 4920043 A 24/04/90 JP 1238660 A 22/09/89
US 4920043 A 24/04/90 JP 1238660 A 22/09/89 JP 1239551 A 25/09/89 JP 2103036 A 16/04/90  WO 9116325 A1 31/10/91 AT 102626 T 15/03/94 AU 640230 B 19/08/93 AU 77773691 A 11/11/91 CA 2081201 A 25/10/91 CS 9101142 A 15/01/92 DE 69101378 D,T 16/06/94 DK 101290 D 00/00/00 DK 526588 T 22/08/94 EP 0526588 T3 ES 2062819 T 16/12/94 FI 99014 B,C 13/06/97 FI 924829 A 23/10/92 HU 67021 A 30/01/95 IE 73246 B 21/05/97 IL 97913 A 24/01/95 NO 300776 B 21/07/97 PT 97479 A,B 31/01/92
JP 1239551 A 25/09/89 JP 2103036 A 16/04/90  WO 9116325 A1 31/10/91 AT 102626 T 15/03/94 AU 640230 B 19/08/93 AU 7773691 A 11/11/91 CA 2081201 A 25/10/91 CS 9101142 A 15/01/92 DE 69101378 D,T 16/06/94 DK 101290 D 00/00/00 DK 526588 T 22/08/94 EP 0526588 T 22/08/94 EP 0526588 T3 ES 2062819 T 16/12/94 FI 99014 B,C 13/06/97 FI 924829 A 23/10/92 HU 67021 A 30/01/95 IE 73246 B 21/05/97 IL 97913 A 24/01/95 NO 300776 B 21/07/97 PT 97479 A,B 31/01/92
AU 640230 B 19/08/93 AU 7773691 A 11/11/91 CA 2081201 A 25/10/91 CS 9101142 A 15/01/92 DE 69101378 D,T 16/06/94 DK 101290 D 00/00/00 DK 526588 T 22/08/94 EP 0526588 T3 ES 2062819 T 16/12/94 FI 99014 B,C 13/06/97 FI 924829 A 23/10/92 HU 67021 A 30/01/95 IE 73246 B 21/05/97 IL 97913 A 24/01/95 NO 300776 B 21/07/97 PT 97479 A,B 31/01/92

Form PCT/ISA/210 (perant family ennex) (July 1992)

( 184 )

特表2002-506072

フロントページの紀	₹ <b>き</b>		
(51) Int. Cl. 7	識別記号	F I	テーマコード(参考)
A 6 1 K 31/41		A 6 1 K 31/41	
31/42	7	31/427	
. 31/43	55	31/4355	
31/43	65	31/4365	
31/43	75 .	31/4375	
31/44	4	31/444	
31/53	77	31/5377	·
A 6 1 P 3/04		A 6 1 P 3/04	
3/10	•	3/10	
5/10		5/10	
7/02		7/02	
11/06		11/06	-
17/06		17/06	
19/10		19/10	
25/00		25/00	
25/18		25/18	
25/28		25/28	
31/04		31/04	
35/00		35/00	
37/06		37/06	
37/08		37/08	
C 0 7 D 209/14		C 0 7 D 209/14	
333/66		333/66	
333/68		333/68	
495/04	1 0 1	495/04	101
	1 0 5		1 0 5 A
105/10	1 1 1	405 (10	1 1 1
495/10		495/10	
495/18 (31)優先権主張番号	PA 1998 00938	495/18	
(32)優先日	平成10年7月15日(1998. 7. 15)		
(33)優先権主張国	<b>デンマーク (DK)</b>		
(31)優先権主張番号			
(32)優先日	平成10年10月28日(1998. 10. 28)		
(33)優先権主張国	<b>デンマーク (DK)</b>		
(31)優先権主張番号			
(32)優先日	平成10年12月7日(1998.12.7)		
(33)優先権主張国	<b>デンマーク (DK)</b>		
(30) 文元极土汉国	JAK-9 (DK)		

EP(AT, BE, CH, CY, (81)指定国 DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, I T, LU, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ . CF. CG. CI. CM. GA. GN. GW. ML. MR, NE, SN, TD, TG), AP(GH, GM, K E. LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), E A(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ , TM), AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA BB. BG. BR. BY, CA. CH. CN. CU. CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, G E, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS , JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK. LR. LS. LT. LU. LV. MD. MG. MK. M N, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU , SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, UZ, VN, YU, ZW (72)発明者 メーレル, ニールス ペーター フンダー ル デンマーク国、デーコー-2100 コペンハ ーゲン エー、3、ミッテルモーレン 4

- (72)発明者 アンデルセン, ヘンリック スネ デンマーク国, デーコー~2800 リュンビ ュー, グスタフ アドルフスパイ 2
- (72)発明者 イベルセン,ラルス フォー デンマーク国,デーコー-2840 ホルテ, ゲーエル、ホルテ,グレスダメン 10
- (72)発明者 オルセン, オーレ フピルステッド デンマーク国, デーコー-2700 ブレンシェイ, ペッケスコウバイ 38
- (72)発明者 ブランネオ,スペン デンマーク国,デーコー-2800 リュンビュー,ペド スメデバッケン 7アー
- (72)発明者 ホルスワース、ダニエル デール アメリカ合衆国、カリフォルニア 92129、 サン ディエゴ、チャポラ ロード 9462
- (72)発明者 ペイカー、ファリッド アメリカ合衆国、カリフォルニア 92120、 サン ディエゴ、カレッジ アペニュ 5757、アパートメント エー
- (72)発明者 ジャッジ、ルーク ミルパーン アメリカ合衆国、カリフォルニア 92037、 ラ ジョーラ、ボネアー ウェイ 644 1/2
- (72)発明者 アクセ、フランク アーバン アメリカ合衆国、カリフォルニア 92027、 エスコンディド、バーチ アベニュ 1250
- (72)発明者 ジョーンズ、トッド ケピン アメリカ合衆国、カリフォルニア 92075、 ソラナ ピーチ、マーピュー ドライブ 546

(186)

特表2002-506072

(72)発明者 リプカ、ウィリアム チャールズ アメリカ合衆国、カリフォルニア 92131, サンディエゴ、レッド ロック ドライブ 10819

(72)発明者 ジェー、ユー アメリカ合衆国、カリフォルニア 92129、 サンディエゴ、ブライケラ ストリート 12455

(72)発明者 ウエダ、ロイ テルユキ アメリカ合衆国、カリフォルニア 92122、 サンディエゴ、トスカーナ ウェイ 5385、アパートメント 342

Fターム(参考) 4C071 AA01 AA03 AA04 BB01 CC01 CC12 CC21 DD13 EE04 EE13 FF06 FF17 FF23 FF25 HH08 HH17 JJ01 JJ05 JJ06 JJ10 LL01

4C086 AA01 AA02 AA03 BB01 BB03
BC10 BC13 BC17 BC62 BC73
BC82 CA04 CA05 CB09 CB22
CB26 GA10 MA01 MA04 MA52
MA55 NA14 ZA16 ZA18 ZA89
ZA97 ZB02 ZB13 ZB26 ZC03
ZC35

4C204 CB03 DB01 EB03 FB17 GB32

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:	
☐ BLACK BORDERS	
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	
□ OTHER:	

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.